Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



FP 0 515 240 B1 (11)

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

- (45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet:
 - 24.09.1997 Bulletin 1997/39
- (21) Numéro de dépôt; 92401237.0
- (22) Date de dépôt: 30.04.1992

- (51) Int CL6: C07D 211/46. C07D 211/54. C07D 401/12, C07D 211/58, C07D 409/12, C07D 401/14, A61K 31/445
- (54) Composés N-(aminoalkyl)pipéridine et leurs énantiomères comme antagonistes des récepteurs des neurokinines, procédés pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant

N-(Aminoalkyl)piperidin-Verbindungen und ihre Enantiomere als Neurokinine-Receptoren Antagonisten, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen

N-(aminoalkyl)piperidine compounds and their enantiomers as neurokinines receptors antagonists, processes for their preparation and pharmaceutical compositions containing them

- (84) Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT SE
- (30) Priorité: 03.05.1991 FR 9105486
- (43) Date de publication de la demande: 25.11.1992 Builetin 1992/48
- (73) Titulaire: SANOFI 75008 Paris (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Emonds-Alt, Xavier F-34980 Combaillaux (FR)

- Martinez, Serge F-34000 Montpelller (FR)
- · Proietto, Vincenzo
- F-34680 Saint Georges d'Orques (FR) · Van Broeck, Didler F-34570 Murviei Les Montpeiller (FR)
- (74) Mandataire: Gillard, Marie-Louise et ai Cabinet Beau de Loménie 158, rue de l'Université 75340 Paris Cédex 07 (FR)
- (56) Documents cités: EP-A- 0 428 434

DE-A- 2 719 211

DE-A- 2 610 228 DE-A- 2 840 302

515 240 B1

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés aromatiques substitués par un groupement amino et par diverses fonctions amines ou amides, ainsi que leurs énantiomères.

La présente invention concerne également le procédé d'obtention des composés, qui peut être énantiosélectif et l'utilisation des composés solon l'invention dans des compositions à usage thérapartique et plus particulièrement dans les phériomènes pathologiques qui impliquent le système des neurokinines comme: la douleur (D. Regoli et al., Life Sciences, 1987, 40, 109-117), l'allergie et firnifarmation (J.E. Morlay et al., Life Sciences, 1987, 40, 1997, 41), 1977, Substance P, Von Euler, U.S. and Pernow de, 1987, 41, 527-544), l'insuffisience circulatiors (J. Lossy et al., 1977, Substance P, Von Euler, U.S. and Pernow de, 287-293, Raiven Press, New York), les troubles gastro-intestinaux (D. Regoli et al., Trends Pharmacol. Sci., 1985, 6, 481-484), les troubles respiratoires (J. MIZPAHI et al., Pharmacoloxy, 1982, 25, 39-50).

Des ligands endogènes aux récepteurs des neurokinines ont été décrits, telles la substance P (SP), la neurokinine A (NKA) (S.J. Baille vial., 1993, Substance P, Strabanck ed., 16-17 Boole Press, Dublin) et la neurokinine B (NKB) (S.P. Watson, Life Sciences, 1983, 25, 797-908).

Les récepteurs aux neurokinines ont idé reconnus sur de nombreuses préparations et sont actuellement classés en trois types: NK,, NK₂ et NK₃. Alors que la plupait des préparations étudiées jusqu'à maintenant, présentent plusieurs types de récepteurs, let Triléon de cobaye (NK, NK₂ et NK₃), cortaines d'entre elles rien possèderaient qu'un seul, telles l'artère carcide de chien (NK₁), l'artère pulmonaire de lapin dépourvue d'endothélium (NK₃), et la verie porte de rat (NK₃) (D. Pegolei et al., Trends Pharmacol. Sci., 1989, 29:09:295 et Pharmacology, 1989, 38, 1-15).

Une caractérisation plus précise des différents récepteurs est rendue possible par la synthèse récente d'agonistes selectifs. Ainsi, la [Sar⁹, Met-(C2)¹¹) SP, la [Nie¹⁹] NKA₄₋₁₀, et la [Me Phe⁷] -NKB présenteraient une sélectivité respective pour les récepteurs NK₁, NK₂ et NK₃ (cf. D. Pegolt, 1998 et 1998 précédemment cité).

On a maintenant trouvé que certains composés aromatiques aminés possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes, on tent qu'antagonistes des récepteurs des neurokinines et sont notamment utiles pour la traitement de toute pathologie substance P et neurokinine dépendants.

Ainsi selon un de ses aspects, la présente invention concerne des dérivés aromatiques aminés de formule :

Ar-X-
$$N$$
-(CH₂)_m- C -CH₂-N-T-Z (I)

dans laquelle :

20

35

- m est égal à 2 ou 3 ;
- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un atome d'halogène, de préférence un atome de chiore ou de fluor, par un aikyle en C₁-C₂, par un trifluorométhyle, par un aicoxy dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃, par un hydroxyle ou par un méthylènedioxy; un groupe thiényle, pyridyle, imidazolyle substitué ou non par un aikyle en C₁-C₃;
- Ar' représente un groupe phényle non substitué, mono ou di-substitué par un atome d'halogène, de préférence un atome de chiore ou de fluor, par un alixyle en C₁-C₂, par un trifluorométryle, par un alcoxy dans lequel l'alixyle est en C₇-C₂, par hydroxyle ou par un métrylhechdoxy, un groupe thienyle; un groupe bindazoyle ou un groupe benzothiényle non substitués ou substitués par un halogène de préférence par un atome de chiore ou de fluor; un groupe naphyle non substitué ou substitués par un halogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué un groupe benzyle;
 - X représente un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupe -NH-, un groupe

ou un groupe

dans lesquels Alk est un groupe alkyle en C1-C3;

- O représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁-C₄ ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH₂)_q-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone :
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂)_n-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino;
 - T représente un groupe choisi parmi :



- 5 W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et
- Z représente soit M ou OM lorsque T représente ;

le groupe

10

30

35

40

50

55

0 |-|-C-

25 soit M lorsque T représente le groupe

W -C-NH-:

M représente l'hydrogène ou un alityle droit ou ramifié en C_1 - C_2 ; un α -hydroxybenzyle, un α -alitylbenzyle ou ny héhylalitylé dans lesquels les groupe alityle comprend et à 1 à atomes de actione, non substitué, mono ou polysubstitué sur le cycle arromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alityle de 1 à 4 atomes de carbone, un pridvalikyte dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un pridvalikyte dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un pridvilhicalityle dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un conditable 1 and 1 atomis de carbone; un conditable 1 atomis de carbone; un carbone 1 atomis de 1 atomis de carbone; un carbone 1 atomis de 1 atomis de carbone; un carbone 1 atomis de 1 atomis de 1 atomis de carbone; un carbone 1 atomis de 1 atomis de

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou leurs sels d'ammonium quaternaire Les sels d'ammonium quaternaire des composés de formule (I) sont formés à partir de l'azote de la pipéridine. Le groupe

est alors représenté par le groupe :

$$Ar - X - \underbrace{ \begin{array}{c} Q' \\ N - \\ \Theta \end{array}} \quad A^{\Theta}$$

dans laquelle

- Q' représente un groupe alkyle en C₁-C₆ ou un groupe benzyle et
- A⊖ représente un anion choisi parmi chlorure, bromure, iodure, acétate, méthanesulfonate ou paratoluènesulfo-

Les sels de composés de formule (I) selon la présente invention comprennent aussi bien ceux avec des acidos mitters avec avec des acidos mitters avec des acidos mitters avec des acidos mitters avec des avec des acidos mitters avec des av

De façon grossière, dans la formule (I), Z représente un groupe aromatique ou hétéroaromatique mono-, di- ou l'hétérocycle aromatique est directement lié au groupe T.

Indérocycle aromatique est directement lié au groupe T.

Plus particulièrement, le radical Z peut être un groupe phényle, qui peut être non substitué ou éventuellement contenir un ou plusieurs substituants.

Lorsque Z est un groupe phényle, celui-ci peut être de préférence mono- ou disubstitué notamment en position 2.4, mais aussi par exemple en position 2,3, 4,5, 3,4 ou 3,5 ; il peut aussi être trisubstitué, notamment en position 2,4,6 mais aussi par exemple en 2,3,4, 2,3,5 ou 2,4,5 3,4,5; tétrasubstitué, par exemple en 2,3,4,5; ou pentasubstitué. Les substituants du groupe phényle peuvent être : F; CI; Br; I; CN; OH; NH2; NH-CO-NH2; NO2; CONH2; CF3; alkyle en C1-C10, de préférence en C1-C4, méthyle ou éthyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propyle, isopropyle, nbutyle, isobutyle, sec-butyle, tert.-butyle, pentyle ou n-pentyle, hexyle ou n-hexyle, heptyle ou n-heptyle, octyle ou noctyle, nonyle ou n-nonyle ainsi que décyle ou n-décyle ; alcényle contenant 2 à 10, de préférence 2-4 atomes de carbone, par exemple vinyle, allyle, 1-propényle, isopropényle, butényle ou 1-butèn-1-, -2-, -3- ou -4-yle, 2-butèn-1-yle, 2-butèn-2-yle, pentènyle, hexényle ou décényle ; alcynyle contenant 2 à 10, de préférence 2-4 atomes de carbone, par exemple éthynyle, 1-propyn-1-yle, proparqyle, butynyle ou 2-butyn-1-yle, pentynyle, décynyle; cycloalkyle contenant 3 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone, cyclopentyle ou cyclohexyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyle, cyclobutyle, 1-, 2- ou 3-méthylcyclopentyle, 1-, 2-, 3- ou 4-méthylcyclohexyle, cycloheptyle ou cyclooctyle; bicycloalkyle contenant 4 à 11, de préférence 7 atomes de carbone, exo ou endo 2-norbomyle étant préférés, ainsi que par exemple 2-isobomyle ou 5-camphyle ; hydroxyalkyle contenant 1 à 5, de préférence 1-2 atomes de carbone, hydroxyméthyle et 1- ou 2-hydroxyéthyle étant préférés, ainsi que par exemple 1-hydroxyprop-1-yle, 2-hydroxyprop-1-yle, 3-hydroxyprop-1-yle, 1-hydroxyprop-2-yle, 1-hydroxybut-1-yle, 1-hydroxypent-1-yle; alcoxy contenant 1 à 10, de préférence 1-4 atomes de carbone, méthoxy ou éthoxy étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxy, isopropoxy, n-butoxy, isobutoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, pentyloxy, hexyloxy, heptyloxy, octyloxy, nonyloxy ou décyloxy; alcoxyalkyle contenant 2 à 10, de préférence de 2 à 6 atomes de carbone, par exemple alcoxyméthyle ou alcoxyéthyle, tel que méthoxyméthyle ou 1- ou 2-méthoxyéthyle, 1- ou 2-n-butoxyéthyle, 1- ou 2-n-octyloxyéthyle; alcoxyalcoxyalkyle contenant de 3à 10, de préférence de 4 à 7 atomes de carbone, par exemple alcoxyalcoxyméthyle, par exemple 2-méthoxyéthoxyméthyle, 2-éthoxyéthoxyméthyle ou 2-isopropoxyéthoxyméthyle, alcoxyalcoxyéthyle par exemple 2-(2-méthoxyéthoxy)éthyle ou 2-(2-éthoxyéthoxy)éthyle ; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10, de préférence de 3 à 6 atomes de carbone, par exemple 2-méthoxyéthoxy, 2-éthoxyéthoxy ou 2-n-butoxyéthoxy ; alcényloxy contenant 2 à 10, de prélérence 2 à 4 atomes de carbone, allyloxy étant préléré, ainsi que par exemple vinyloxy, propényloxy, isopropényloxy, butényloxy tel que 1-butèn-1-, -2-, -3- ou -4-yloxy, 2-butèn-1-yloxy, 2-butèn-2-yloxy, pentènyloxy, hexényloxy ou décényloxy; alcényloxyalkyle contenant de 3 à 10, de préférence 3-6 atomes de carbone, par exemple allyloxyméthyle ; alcynyloxy contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, propargyloxy étant préférés, ainsi que par exemple éthynyloxy, 1-propyn-1-yloxy, butynyloxy ou 2-butyn-1-yloxy, pentynyloxy ou décynyloxy ; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10 de préférence 3 à 6 atomes de carbone, par exemple éthylnyloxyméthyle, propargyloxyméthyle ou 2-(2-butyn-1-yloxy)éthyle ; cycloalcoxy contenant 3 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone. cyclopentyloxy ou cyclohexyloxy étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, 1-, 2- ou 3-méthylcyclopentyloxy, 1-, 2-, 3- ou 4-méthylcyclohexyloxy, cycloheptyloxy ou cyclooctyloxy; alkylthio contenant de 1 à 10. de préférence 1 à 4 atomes de carbone, méthylthio ou éthylthio étant préférés, ainsi que par exemple n-propylthio, isopropylthio, n-butylthio, isobutylthio, sec-butylthio, tert-butylthio, pentylthio, hexylthio, octylthio, nonylthio ou décylthio ; alkylthioalkyle contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 6 atomes de carbone, par exemple méthylthiométhyle, 2-méthylthioéthyle ou 2-n-butylthioéthyle ; acylamino, à savoir alcanoylamino contenant de 1 à 7, de préférence 1 à 4 atomes de carbone, formylamino et acétylamino étant préférés, ainsi que propionylamino, butyrylamino, isobutyrylamino, valérylamino, caprovlamino, heptanovlamino, ainsi que benzovlamino ; acylaminoalkyle, à savoir alcanovlaminoalkyle contenant de 2 à 8, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, tel que formylaminoéthyle, acétylaminoéthyle, propionylaminoéthyle, n-butyrylaminoéthyle, formylaminopropyle, acétylaminopropyle, propionylaminopropyle, formy-

laminobutyle, acétylaminobutyle, ainsi que propionylaminobutyle, butyrylaminobutyle; acyloxy contenant de 1 à 6, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, acétyloxy, propionyloxy ou butyryloxy étant préférés, ainsi que par exemple formyloxy, valéryloxy, caprovloxy; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5, de prélérence 2 et 3 atomes de carbone, méthoxycarbonyle et éthoxycarbonyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonyle, isopropoxycarbonyle, n-butoxycarbonyle, isobutoxycarbonyle, sec-butoxycarbonyle ou tert-butoxycarbonyle; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonyle, cyclohexyloxycarbonyle étant prélérés, ainsi que cyclopropyloxycarbonyle, cyclobutyloxycarbonyle ou cycloheptyloxycarbonyle ; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone, tel que méthylaminocarbonylamino, éthylaminocarbonylamino, propylaminocarbonylamino : dialkylaminocarbonylamino contenant de 3 à 7, de préférence 3 à 5 atomes de carbone, de préférence diméthylaminocarbonylamino, ainsi que di-n-propylaminocarbonylamino, diisopropylaminocarbonylamino : (1-pyrrolidino)carbonylamino (1-pipéridino)carbonylamino : cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylamino, cyclohexylaminocarbonylamino étant préférés, ainsi que cyclopropylaminocarbonylamino, cyclobutylaminocarbonylamino, cyclobeptylaminocarbonylamino: alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, méthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminopropyle, éthylaminocarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple méthylaminocarbonylaminométhyle, n-propylaminocarbonylaminobutyle, nbutylaminocarbonylaminobutyle; dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone, par exemple diméthylaminocarbonylaminométhyle, diéthylaminocarbonylaminoéthyle, diéthylaminocarbonylaminopropyle, diéthylaminocarbonylaminobutyle, (1-pyrrolidino) carbonylaminoéthyle, (1-pipéridino)- carbonylaminoéthyle, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylaminoéthyle, cyclopentylaminocarbonylaminopropyle, cyclohexylaminocarbonylaminopropyle cyclohexylaminocarbonylaminopropyle nylaminoéthyle, cyclohexylaminocarbonylaminopropyle et cyclohexylaminocarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylaminométhyle, cycloheptylaminocarbonylaminoéthyle; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12, de préférence 4 à 9 atomes de carbone, méthoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminoéthyle, n-propoxycarbonyleaminoéthyle, isopropoxycarbonylaminoéthyle, n-butoxycarbonylaminoéthyle, isobutoxycarbonylaminoéthyle, sec-butoxycarbonylaminoéthyle, tert-butoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminoéthyle, propyle, n-butoxycarbonylaminopropyle, éthoxycarbonylaminobutyle, n-butoxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonylaminopropyle, n-propoxycarbonylaminobutyle, isopropoxycarbonylaminobutyle, cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonylaminoéthyle, cyclopentyloxycarbonylaminopropyle, cyclopentyloxycarbonylaminobutyle, cyclopexyloxycarbonylaminobutyle, cyclopexyloxycar bonylaminoéthyle, cyclopentyloxycarbonylaminopropyle, cyclohexyloxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxycarbonylaminométhyle, cycloheptyloxycarbonylaminoéthyle; carbamoylalkyle contenant de 2 à 5, de préférence 2 atomes de carbone, de préférence carbamoylméthyle, ainsi que carbamoyléthyle, carbamoylpropyle, carbamoylbutyle; alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, méthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylméthyle, n-propylaminocarbonylméthyle, isopropylaminocarbonylméthyle thyle, n-butylaminocarbonylméthyle, isobutylaminocarbonylméthyle, sec-butylaminocarbonylméthyle, tertbutylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple éthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylpropyle, éthylaminocarbonylbutyle, n-propylaminocarbonylbutyle, n-butylaminocarbonylbutyle; dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11, de préférence 4 à 8 atomes de carbone, diméthylaminocarbonylméthyle, diéthylaminocarbonylméthyle, di-n-propylaminocarbonylméthyle ainsi que par exemple diéthylaminocarbonyléthyle, diéthylaminocarbonylpropyle, diéthylaminocarbonylbutyle; (1-pyrrolidino)carbonylméthyle, (1-pipéridino)carbonylméthyle; (1-pipéridino)carbo nyléthyle ; cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylméthyle et cyclohexylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylméthyle, cyclobutylaminocarbonylméthyle, cycloheptylaminocarbonylméthyle, cyclohexylaminocarbonyléthylle, cyclohexylaminocarbonylpropyle, cyclohexylaminocarbonylbutyle; alkylaminocarbonylalcoxy contenant de 3 à 10, de préférence 3 à 5 atomes de carbone, méthylaminocarbonylméthoxy étant préféré, ainsi que par exemple méthylaminocarbonyléthoxy, méthylaminocarbonylpropoxy; dialkylaminocarbonylalcoxy contenant de 4 à 10, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, tel que diméthylaminocarbonylméthoxy, diéthylaminocarbonyléthoxy; (pipéridinyl-1) carbonylméthoxy; cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant de 5 à 11, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, tel que cyclopentylaminocarbonylméthoxy, cyclohexylaminocarbonylméthoxy,

Le groupe Z est avantageusement un groupe phényle; un groupe benzyle; ou encore un groupe benzzyle; un groupe phénylthically de dans lequel l'alkyle est en Cp-Cg; lesdifs groupes étant non substitués, mou disubstitués par un halogène, le groupe 2.4-dichicrophényle étant particulièrement préféré, ou par un alcoxy en Cp-Cg.

Le radical Z peut également représenter un groupe aromatique bisyclique chois parmi le 1-ou 2-naphtyle; 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-indényle; dont une ou plusieurs liaisons peuvent être hydrogénées, lesdit opues pouvant être non substitués ou contenir éventuellement un ou plusieurs substituants choisis parmi: un halogène et plus particulièrement un atome de fluor, le groupe alkyle, phéryle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, oxo, alkylcarbonylamino et alcoxycarbonyle, thioakilvé dans lecueus les alkyles sont en C-C-C.

Le radical Z pout être ausei un groupe pyrdyle, thiadlazolyle, indozyle, indazolyle, imdazolyle, benzindazolyle, benzoriuazolyle, pyrindizolyle, pyrindizyle, pyrindizyle, pyrindizyle, pyrindizyle, indoizinyle, philazi-yle, quinazolyle, pyrindizyle, pyrindizyle,

Le groupe Ar' est avantageusement un phényle et plus particulièrement un phényle substitué une ou plusieurs (ois par un halogène, de préférence par un atome de chlore.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation de composés aromaliques aminés différemment substitués de formule (I) et de leurs sels, caractérisé en ce que :

a) on traite une amine libre de formule :

25

35

45

50

55

$$\begin{array}{ccc} & & & & & \\ & Q & & & & \\ E-(CH_2)_m-C-CH_2-NH & & & \\ & & & & A'' & & \end{array}$$

dans laquelle m, Ar' et Q sont tels que définis précédemment ; R' représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂), -t.', où n, est tel que défini précédemment et t.' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur ; et E représente un groupe hydroxy, un groupe O-protégé tel que tétrahydropyranyl-2 oxy, un groupe métyloxy ou un groupe :

dans lequel Ar et X sont tels que définis précédemment ; - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

dans laquelle Z est tel que défini précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-, - soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

$$W = C = N-Z \tag{III'}$$

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule:

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide,

l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape (a) sur l'amine de départ de formule (II), c) brosque E représente un groupe hydroxy ou un groupe tétrahydropyranyloxy qui a été hydrolysé, on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule:

 $HO-(CH_2)_{\overline{m}} - \begin{matrix} Q & R^{\bullet} \\ | & | \\ C-CH_2-N-T-Z \end{matrix} \qquad (V)$

avec le chlorure de méthanesulfonyle,

 d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu à l'étape c) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe méthanesulfonyloxy de formule ;

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis précédemment.

e) on élimine les groupes N-protecteurs éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu à l'étape
 d) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe

en un de ses sels.

Comme dérivé fonctionnel de l'acide (III), on utilise l'acide lui-même, convenablement activé par exemple par le cyclohexylcarbodiimide ou par l'hexafluorophosphate de benzotriazolyl N-oxytrisdiméthylaminophosphonium (BOP), ou bien un des dérivés fonctionels qui réagissent avec les amines, par exemple un arrhydride, un arhydride mixte, le chlorure ou un ester activé. Lorsque Z est un groupe OM, l'acide concerné est l'acide carbonique et, comme dérivé fonctionnel, on utilise le monochiorure, à savoir un chlordorimate CCO-OM.

Les groupes N-protecteurs éventuellement présents dans le groupe R' du composé de la formule (II) sont les groupes N-protecteurs classiques bien connus de l'homme de l'art et de prétérence ceux qui sont éliminables par hydrolysa acide, lets que le croupe trible, méthoxyfrible que BOC.

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe :

55

10

15

20

25

30

35

le procédé de la présente invention peut être représenté et illustré en détait par le Schéma 1 ci-après :

SCHEMA 1

Dans la formule (Ilia) ci-dessus, on considère le chlorure d'acide comme dérivé fonctionnel réactif de l'acide (III). Le chlorure d'acide est utilisé lorsque l'on désire préparer un composé (1) où 2 est OM. La réaction avec le chlorure d'acide sat effectuée dans un solvant inarte, tel que le dichlorcméthane ou le benzène en présence d'une base telle que par exemple la triéthylamine, à températive ambiante.

Dans le cas particulier de Z = OM, la réaction du composé (II') avec le chloroformiate de formule :

est effecutée selon les méthodes habituelles.

10

40

45

Lorsque Z est autre que OM, on peut utiliser un autre dérivé fonctionnel ou on peut partir de l'acide libre (III) en réalisant un couplage de (II) avec le BOP (hexallourophosphate de benzotriszoly) Noxytrisdimétrylaminophosphonium), puis en additionnant l'acide (III) en présence d'une base organique comme par exemple la triéthylamine, dans un solvant comme le dichiorométriane ou le dimétrylformanide, à température ambiente, les composés (I') obtenus étant siociés et purifiés selon les méthodes habituelles, comme par exemple la chromatographie ou la recristallisation.

On peut faire aussi réagir (II') avec iso(thio)cyanate W-C-N-Z (III') dans un solvant inerte anhydre tel que par exemple le benzène, pendant une nuit à température ambiante puis traîter le mélange réactionnel selon les méthodes habituelles pour obtenir les composés (I'').

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe tétrahydropyranyloxy, le procédé de la présente invention peut être représenté et illustré à partir du Schéma 2.

Les réactions du composé (II*) avec les réactifs (IIIa) et (III*) se déroulent comme décrit ci-dessus pour le Schéma 1, chlorure d'acide (IIIa) pouvant être remplacé par un autre dérivé fonctionnel ou par l'acide libre activé par exemple par le BOP.

	L'intermédiaire (IV') ainsi obtenu est déprotégé par hydrolyse acide pour conduire au composé hydroxylé libre (V).
ı	La déprotection par hydrolyse du groupe tétrahydropyranyloxy peut être effectuée directement sur le composé (II°).
•	On obtient ainsi le composé hydroxylé (II") qui est mis en réaction directement avec les réactifs (IIIa) ou (III') comme
	décrit dans le Schéma 2 ci-dessous pour foumir le composé (V). On prépare ensuite le mésylate (VI) pour le substituer
1	par une amine secondaire de formule (VII) pour obtenir finalement, après déprotection éventuelle de l'amine L*, les
ì	composés (I) selon l'invention.

SCHEMA 2

Lorsque le produit obtenu à la fin de la réaction entre le composé de formule (II) et le composé (III) (comme dérivé

(onctionnel) ou (III'), a la formule IV où E représente un groupe :

dans lequel Ar et X sont tels que définis ci-dessus, le produit peut soit représenter le produit final soit possèder un groupe amino protègé (L*). Dans ce demier cas, les groupes N-protecteurs sont hydrolysés selon les méthodes habituelles

La déprotection est effectuée selon les méthodes connues ; notamment, ai fron utilise, comme groupe O-protecteur, un groupe tétrahydropyranyle, fhydrolyse peut être effectuée en conditions douces avec de l'acide p-toluènesull'onique dilué. Si la molécule du produit (IV) comient à la tois un groupe tétrahydropyranyloxy et un groupe tritylamino, fhydroyse du premier peut être ainsi effectuée en respectant le groupe N-protecteur, alors que l'acide formique libère en même temps les deux roupes protecteurs.

Les produits de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou de sel, selon les techniques classiques.

Lorsque le composé de formule (I) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement de avec l'actie choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissour le par exemple dans un alcool tel que l'isopropenol, avec une solution de l'acide choisi dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est incide selon les techniques classiques. Ainsi, on prépare par exemple le chothydrate, le brombydrate, le utilate, 19th drogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, l'oxalate, le maléate, le fumarate, le naphtalène-2 sulfonate.

A la fin de la réaction, les composés de formule (I) peuvent être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chiorhydrate ou l'oxalate; dans ce cas, s'il est nécessaire, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la triéthylamine ou avec un carbonate ou bloarbonate alcalin, tel que le carbonate ou bloarbonate de sodium ou de potassium.

Les sels d'ammonium quatemaires formés avec l'azote de la pipéridine sont préparés par réaction des bases libres des composés (I), pour lesquelles les fonctions arminées autres, éventuellement présentes sont N-protégées par un groupe N-profectur l'abbituel, avec un axosé d'appant alloigne de formule :

A - Q'

cans lequel A représente un groupe partant et est let que défini précédemment pour (f), de préférence un chlourer ou un louture et l'a est et que défini précédemment pour (f) et on chauffe le mélange écacionnel dans un soivant par example choisi parmi le dichlorométhane, le chloroforme, facétone ou l'acétonité à une température comprise entre la température amblante et le reflux pendant une à plusieure heures pour obtenir après traitement selon les méthodes habituelles et après déprotection éventuelle, un mélange de conformères axiaux et équatoriaux des sels d'ammonium quatemaries.

De préférence, A [©] représente un iodure qui peut être échangé par un autre anion ou par un anion pharmacologiumennt acceptable, par exemple un chlorure, par élution du composé (I) sur une résine échangeuse d'ion, par exemple l'Amberitie IRA68 © ou Duoitle A375 etc.

Les conformères sont séparés selon les méthodes habituelles, par exemple par chromatographie ou par recristallisation.

Chacun des conformères axiaux ou équatoriaux des composés (I) sous forme de racémiques ou sous forme d'énantiomères R ou S optiquement ours font partie de l'invention.

La résolution des mélanges racémiques (I) permet d'isoler les énantiomères qui font partie de l'invention.

On peut aussi effectuer le dédoublement de mélanges racémiques des produits de formule (III), notamment des produits de formule (III') ou de leurs précurseurs, alind perjéairer les énantiomères des produits de formule (II). Le dédoublement des produits de formule (III) est effectué selon EP-A-428434.

Les composés de départ de formule (II) sont préparés à partir de nitriles de formule :

55

45

dans laquelle m, E, Q et Ar' sont tels que définis ci-dessus, par réduction et alkylation éventuelle de l'amine

Pour la préparation des composés de formule (II) où Pt est l'hydrogène, les nitriles de départ de formule (VIII) sont sons le hydrogènation dans un alcanol tel que l'éthanol, en présence d'un catalyseur let que par exemple de nickel de Ranye vi l'armine libre primaire pout d'et sisdée send les méthodes classiques.

Lorsqu'on souhaite préparer les composés de formule (II) où R' est méthyle, on traite l'amine libre, obtenue par hydiogénation du nitrie (VIII) comme décrit ci-dessus, avec un chloroformiate, par exemple avec le chloroformiate de formule CFC-OAIK, où Alk est un alkvie en C-C-o, de préférence éthyle, opur obtenir les carbamates de formule :

qui sont ensuite réduits par des moyens connus, tets que faction d'un agent réducteur comme par exemple un hydrure métallique, lat que hydrure de sodium et d'aluminium. Phydrure de librium et d'aluminium un par un hydrure de bors, tel que le diméthylsulture de borane. La réduction est réalisée dans un solvant, tel que l'éther au le tolubre à une temétariure comorise entre la temérature ambiant et 80°C. La méthylamine ainsi obtenue de formule :

$$C_{H_3}$$
E- $(CH_2)_m$ - C - CH_2 - N - H (II, $R^* = CH_3$)

est isolée selon les méthodes habituelles.

Pour préparer les composés de formule (II) où Pt'est un groupe -(CH₂),-t'-où n et L' sont tels que définis ci-dessus, on traite l'armine libre, obtenue par hydrogénation du nitrile (VIII) comme décrit ci-dessus, avec un dérivé fonctionnel réactif de l'accide de formule.

pour obtenir un amide de formule ;

5

25

30

35

45

50

55

$$\begin{array}{c}
Q\\
\text{E-(CH}_2)_{\text{m}}\text{-C-CH}_2\text{-NH-CO-(CH}_2)_{\text{n-1}}\text{-L*}\\
Ar'
\end{array} (X)$$

dans laquelle m, n, E, Ar', Q et L' sont tels que définis ci-dessus.

. L'amide (X), par réduction dans les mêmes conditions que celles décrites ci-dessus pour le nitrile (VIII), donne le composé désiré de formule :

$$E-(CH_2)_m C-CH_2-NH-(CH_2)_n L^* \qquad (II, R^* = (CH_2)_n L^*)$$

$$Ar'$$

Les nitriles de formule (VIII), sont préparés à partir de nitriles commerciaux ou connus et préparés selon des méthodes connues, de formule :

qui par alkylation avec un composé de formule :

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

$$E-(CH_2)_m-J$$
 (XII)

dans laquelle m et E sont tels que définis ci-dessus et J est un atome d'halogène, par exemple de brome, donnent les composés (VIII) désirés.

De préférence, la synthèse des nitriles de formule (VIII) où E est un groupe tétrahydropyranyloxy est réalisée à parlir d'un dériré tétrahydropyranyloxy (THP-O-) obtenu par réaction entre un alcanol de formule $Br-(CH_{2})_m$ -OH avec m tel que défini précédemment et le dihydropyrane pour conduire au composé :

Br-(CH₂)_m-O-
$$\langle$$
 (XII, E = THP-O-, J = Br)

qui est ensuite mis en réaction, en présence d'hydrure alcalin avec le dérivé acétonitrile (XI) pour préparer l'intermédiaire.

correspondant aux composés de formule (VIII) qui sont des précurseurs intermédiaires des composés (II') du schéma 1 ci-dessus, où Q est l'hydrogène, lequel peut ensuite être alkylé.

La synthèse des nitriles de formule (VIII) où E représente un groupe :

dans lequel Ar et X sont tels que définis précédemment, est effectuée selon des méthodes connues en mettant en réaction sur des dérivés chlorés de formule :

$$Ar-X N-(CH_2)_m-Cl$$
 (XIII)

un dérivé nitrile de formule :

5

10

15

20

25

40

45

55

Q H-C-CN (XIV)

en présence d'amidure de sodium dans un solvant tel que le toluène à des températures comprises entre 30 et 80°C.

Le dérivé chloré (XIII) est préparé par action d'un réactif chlorant tel que par exemple le chlorure de thionyle sur le dérivé hydroxyl de formule :

$$Ar-X \longrightarrow N - (CH_2)_m - OH (XV)$$

lui même préparé à partir de l'amine de formule ;

sur laquelle on fait réagir, si m = 2, l'oxyde d'éthylène et si m = 3, un halogéno-3 propanol. Les amines de départ de formule (II) dans lesquelles le groupe E est un groupe de formule :

sont des composés nouveaux qui font partie également de l'invention.

Comme indiqué ci-dessus, les intermédiaires qui sont susceptibles de donner des sels avec des acides optiquement actifs peuvent être résolus afin de permettre la préparation des énantiomères des composés de formule (I).

On peut également prévoir la synthèse stéréospécifique d'intermédiaires qui ne donnent pas de sel permettant la séparation.

Un intermédiaire particulièrement adapté pour une telle synthèse stéréospécifique est l'alcool de formule (V) ci-

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne les énantiomères et un procédé pour la préparation des énantiomères des composés de formule (I) et de leurs sels ; lesdits énantiomères répondent à la formule (I') chaprès :

dans laquelle :

5

10

15

20

25

30

35

40

55

Ar, Ar, Z, X, Q, R, T et m sont tels que définis précédemment et *** signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée.

Ce procédé est caractérisé en ce que on traite un composé de formule ;

$$\begin{array}{c|c} & H & H & Q \\ \hline \\ -C^*-N-C-(CH_2)_{m-1} & C-CH_2-NHR^* & (XVII^*) \\ CH_3 & O & Ar' \end{array}$$

dans un solvant tel que par exemple le dioxane, en milieu acide, par exemple en présence d'acide chlorhydrique pour fournir l'aminoacide de formule :

$$\begin{array}{c} \mathsf{Q} \\ \mathsf{HO-C-(CH_2)_{m-1}-C^{\bullet}-CH_2-NHR^{\bullet}} \\ \mathsf{O} \\ \mathsf{Ar'} \end{array} \qquad (XVIII^{\bullet})$$

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

dans lequel Alk, Q, Ar', R' et m sont tels que définis ci-dessus,

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

Z et W étant tels que définis ci-dessus,

selon les conditions opératoires identiques à celles utilisées pour la préparation des dérivés (IV) ci-dessus, pour obtenir l'ester de formule :

qui est alors réduit en alcool correspondant de formule :

5

10

15

20

25

30

35

45

50

55

$$\begin{array}{c} \text{Q} & \text{R}^{\bullet} \\ \text{HO-(CH}_2)_{\text{m}} - \text{C}^{\bullet} \text{-CH}_2 \text{-N-T-Z} \\ \text{At'} \end{array} \quad \text{(V$^{\bullet}$)}$$

L'alcool (V*) est transformé en dérivé méthanesulfonate de formule :

$$\begin{array}{c} \text{O} \qquad \qquad \text{R*} \\ \text{CH}_3 \text{SO}_2 \text{-O-(CH}_2)_\text{m} \xrightarrow{\text{C*-CH}_2 \text{-N-T-Z}} \qquad \text{(VI*)} \\ \text{Ar'} \end{array}$$

selon les conditions opératoires identiques à celles utilisées pour la préparation des dérivés (VI) ci-dessus La substitution du mésylate (VI*) par un groupe de formule :

selon les conditions décrites pour l'obtention de (I) ci-dessus permet la préparation des dérivés (I*), après déprotection éventuelle, lesquels sont ensuite éventuellement transformés en l'un de leurs sels selon les méthodes classiques de salification ou en un de leurs sels d'ammonium qualernaire.

Les composés de formule (XVII*) sont connus ou peuvent être aisément préparés selon la méthode décrite par G. Helmchen et al., Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 1979, 1, 18, 65 ; selon le schéma suivant :

SCHEMA 3

Les produits de formule (I*) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou de sel, selon les techniques conventionnelles

Lorsque le composé de formule (1º) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec facide hotisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute per exemple dans un alcool tel que l'isopropanol, avec une solution de facide choisi dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est sioél sein les techniques conventionnelles. Ains, on prépare par exemple le chlorivojdrate, le bruntfarte. In sutfate, l'hydrogénosullate, le d'hydrogénophosphate, le matéate, le matéate, le matéate, le fumarate, le 2-achitalième sultinate.

A la fin de la réaction, les composés de formule (l') peuvent être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chorhydrate ou l'oxalate ou sous forme d'un de leur sel d'ammonium quatemaire; clans ce cas, s'il est nécessaire la base libre ceut être oréoarée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique.

Les composés selon l'invention ont tait l'objet d'essais biochimiques.

Les composés (i) et (i') et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de la liaison de la substance P dans des sesais réalisés sur des membranes de cortex de rat et de cellules lymphoblastiques IM9, selon M.A. Cascieri et al., J. Biol. Chem., 1982.256, 5159-5164 et D.D. Pava et al., J. Immunol., 1984, 133, 3260-3265.

Les mêmes composés et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de la liaison de la NKA dans des essais réalisés sur des membranes de duodénum de rat, selon L. Bergstom et al., Mol. Pharmacol., 1987, 32 764-771.

Les mêmes composés et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de la liaison de l'élédoisine dans des essais réalisés sur des membranes de rat selon A.C. Foster et al., Br. J. Pharmacol., 1988, 94, 602-608.

L'élédoïsine est un peptide d'origine batracienne qui est équivalent à la neurokinine B.

Les composés selon l'invention sont des antagonisés de la substance P, de la neuroklinie A ou la neuroklinie B, Ainsi, le composé 4 antagonis les liaision de la substance P avec un Ki de 1 nanomolaire, le composé 8 antagonise la liaison de la neuroklinie A avec un Ki de 5,5 nanomolaire et le composé 9 antagonise la iliaison de l'élédoisine avec un Ki de 400 nacomolaire.

Les composés de la présente invention sont généralement administrés en unité de dosage. Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélandé avec un excibent pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renferman, en tant que principe actif, un composé de formule (1) ou (1) ou un de leurs est les harmaceutiquement acceptables. Les composés de formule (1) ou (1) "ci-dessus et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,1 à 100 mg par lik los de poiss corpored du marmifiéré à fattler, de préférence à de doses journalières de 0,1 à 50 mg/kg. Chez fêtre human, la dose peut varier de préférence de 0,5 à 4000 mg par jour, pour se controllément de 2,5 à 1000 me as boir 1804 de ut suit à traiter ou le tive de traitement : prochibetique ou curatif.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, souscutanée, intranusculaire, intraveniuse, transdeminque toique ou cetale, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intracoulaire et les formes d'administration rectale.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on métange le principe actif principal avec un véhicule pharmaceutique let que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stécrate de magnésium, le talc, la gormarabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de sacchierose ou d'autres matières appropriées ou encore on peut les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité rédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, aarorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du quoit et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actil en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même ou'avec des édulocrants ou des correcteurs du coût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, intranasale ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des soutitions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent dès agents de dispersion et/ou des acents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propriéhance du le butylénealnot.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de lacide oliéque ainsi que du trichlorométhane, du dichlorofluorométhane, du dichlorotétrafluoroéthane ou tout autre az propulseur biologiouement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Les compositions susdites peuvent également renfermer d'autres produits actifs tels que, par exemple, des bronchidilatateurs, des antitussifs ou des antihistaminiques.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les points de fusion ou de décomposition des produits, F, ont été mesurés au banc chauffant Koffler. Les spectres de résonnance magnétique nucléaire de ¹³C ont été effectués à 50 MHz dans le diméthylsulfoxyde.

EXEMPLE 1

25

35

50

Chlorhydrate de N(4-(4-phénoxy-1-pipéridinyl)-2-(3.4-dichlorophényl)butyl]-2,4-dichlorobenzamide,

(I) : Ar
$$-X-=\langle Q \rangle -Q-; m=2; Q=H;$$

$$Ar' = -C$$

$$CI ; R = H ; -T-Z = -C$$

$$CI$$

A) Préparation de l'amine :

60.6 g de 4-hydroxypipéridine sorti dissous dans un mélange de 320 ml de dioxane et 80 ml d'aeu. On ajoute alors rapidement 144 g de BOC₂O et le mélange réactionnel est chauffé à 80°C pendant une heure et demie après l'addition. On concentre sous vide, reprend le résidu dans l'éther, lave trois lois à l'eau, décante la phase éthérée, sèche sur Na₂SO₄, filtre et concentre sous vide pour obtenir 116 g d'une huite jaunâtre qui est dissoute dans 300 ml d'hexane puis cristallise pour fournir 100 q de cristaux.

F = 68-70°C.

100 g des cristaux próparés précédemment et 55.5 g de triéthylemine sont dissous dans 500 ml de dichlorométhane. On ajoute alors goutte à goutte 60.1 g de chlorure de mésyle en refroidissant dans la glace. A la lin de l'addition, on laisse revenir à température ambiante et abandonne le mélange réactionnel pendant une nuit. Le dichlorométhane est concentré sous vide et la résidu est repris dans l'eau et extrait à l'acétale d'éthyle. Les phases organiques sont lavées à l'eau, puis avec une solution de NaHCO₃ à 5 %, puis avec une solution saturée de NaCI et ensuite concentrées sous vide pour lournir des cristaux qui sont recristalliés dans 250 ml d'acétale d'éthyle additionnés de 500 ml d'haxena.

m = 135,2 g

F = 99°C.

O.83 g d'hydrure de sodium à 55 % clans l'huile sont mis en suspension dans 150 ml de diméthyllormamide puis on ajoute rajoidement 3.67 g de phénd en solution dans 10 ml de d'iméthyllormamide. Le mélange et agité à température ambiante pendant 30 minutes puis on ajoute 8,37 g du produit obtenu précédemment et chauffe le mélange réactionnel à 80°C pendant 4 heures. Le solvant est concentré sous vide, le résidu est repris dans une solution d'hy-droxyde de sodium à 10 % et textraît à l'éther Le pasé thérérée sits des successivement avec une solution d'hy-droxyde de sodium à 5 % puis avec une solution saturée de NaG1, séchée sur Na₂SQ₄ et concentrée sous vide. Detenut sit siné faire une solution chauffée à 50-80°C de 30 ml die méthanol. 10 ml d'accide schiertwirdious concentrée the

- 10 ml d'eau pendant une heure puis le mélange est concentré sous vide et recristatlisé dans 100 ml d'acétate d'éthyle. m = 3,44 q.
- B) Préparation du 1-(2,4-dichlorobenzoylamino)-2-(3,4-dichlorophényl)-4-mésyloxybutane.
- a) 3-(3.4-Dichlorophényl)-1-(2-tétrahydropyranyloxy)-3-cyanopropane.
- 20 g d'hydrure de sodium à 55-60 % dans l'huile sont mis en suspension dans 200 m I de fétrahydrofurane sec. Cn ajcule gouthe à gouthe à 20°, en 90 minutes, une solution de 65 g de 3 d-direcophenylacetorisite dans 500 ml de tétrahydrofurane puis on agite le mélange réactionnel à température ambiante pendant 2 heures. Le mélange est refroid à 20°C et on ajuste une solution de 95 g de 1-dornoc-2-létrahydrofyranyloxy éthane dans 100 ml de létrahydrofurane, on laisse revenir le mélange à température ambiante et après 2 heures on ajuste une solution de 50 g de chlorure d'ammonium dans 3 litres d'eau. On extrait avec 1,5 litres d'éther, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décante, sache sur MaSO₂, et concentre sous vide.

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane. Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide pour fournir 83,6 g d'une huile.

- b) 1-Amino-2-(3.4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.
- 83,6 g du nitrile obtenu précédemment sont mis en solution dans 100 mt d'éthanol absolu. On ajoute 350 mg d'ammoniaque concentré puis, sous batlayage d'azote on ajoute du nicket de Ranay (10 % de la quantité d'amine de dépant). On hydrogène ensuite sous atmosphère d'hydrogène à température ambiante et pression ordinaire.
- 11,9 litres d'hydrogène sont absorbés en 3 heures. Le catalyseur est séparé par filtration sur célite, le filtrat est concentré sous viole, le résidu est repris dans une solution saturée de chlorure de sodium. Après extraction à l'éther et séchage sur MgSQ₂ on obtient 82,5 g d'un huite.
 - c) 1-(2,4-Dichlorobenzoylamino)-2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)-butane.
- 80 g de l'amine obtenue précédemment sont mis en solution dans 800 ml de dichlorométhane. La solution est refroidie à 0°C, on ajoute 38,4 ml de triéthylamine puis 55 g de chlorure de l'acide 2,4-dichlorobenzoique. Le mélange réactionnel est alors agité à température ambiante pendant une heure puis lavé à l'eau. La phase organique est décantée, séchée sur MgSQ, et concentrée sous vide pour fournir 120 g d'une huile.
 - d) 1-(2,4-Dichlorobenzoylamino)-2-(3,4-dichlorophényl)-4-butanol.

120 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dens 1 litre de méthanol en présence de 12 g d'acide parabibhensulfonique. Le métagne réactionnel est agile pendant 18 heures à température ambiente puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans le dichlorométhane et lavé avec une solution à 10 % de carbonate de sodium. La chase organitaise est décantée et séchée sur MGSQ, pour fournir 10s a d'une huite.

- e) 1-(2,4-Dichlorobenzoylamino)-2-(3,4-dichlorophényl)-4-mésyloxybutane.
- 106 g de l'alcoci obtenu précédemment sont mis en solution dans 2 l de dichlorométhane puis on ajoute à la solution retroidle à 0°C, 44 mil de tidifylamine at 242, mil de chlorure de mésyle. Le méliange réactionnel est agité à 0°C pendant 45 minutes, lavé trois tois à l'eau diacée, décanté, séché sur MRSC, et concentré sous vide.

Le résidu est recristallisé de l'éther isopropytique.

m = 95 g.

C) Composé 1

35

On prépare une solution de 3,6 ml de triéthylamine dans 2 ml de diméthyltormamide puis on ajoute lentement 2,1 g de 4-phénoxopipéridine prépaire comme précédemment solon 4 nt libéré avec NAOH. On ajoute lentement 2,1 g de 4-phénoxopipéridine prépaire comme précédemment solon 4 nt libéré avec NAOH. On ajoute ensuite à cette solution 2.2 g du méthanesulfonate préparé selon B, étape e, chauffe le métange réactionnel à 60°C pendant une haune, ajoute 0,1 g de 4-phénoxopipéridine et chauffe encore à 60°C pendant 30° minutes. Le métainge réactionnel est varse dans l'asu, axtrait plusieurs fois à l'éther, les phases éthérées sont décantées, séchées sur Na₅SQ₆, liftrées et concentrées sous vide. Le réside set chromatographié sur get de sittée déuant : dichlorométhaménéthation 930′ (vv), puis 95° (v/v), La concentration des fractions pures fournit 1,9 g du produit attendu sous forme de base ; on prépare ators ce holmétrate dans l'acétate d'éthyle.

m = 1,5 g F = 210°C

EXEMPLE 2

5

15

25

30

45

55

Chlorhydrate de N(4-(4-phénylthio-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)-butyl]-4-fluoro-1-naphtalènecarboxamide.

(I) : Ar -X-=
$$\langle S - ; m = 2 ; Q = H ;$$

Ar' = -C - Cl; R = H; -T-Z = -C - Cl

A) Préparation de l'amine :

20,2 g de 4-hydroxypipéridine sont mis en solution dans 80 ml de dioxane et 20 ml d'eau. On ajoute rapidement 48 g de BOC₂O et chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant une nult. Les solvants sont concentrés sous vide et le résidu est recristallisé dans Thexane.

On obtient 30 g de cristaux.

9.0 g du produit préparé précédemment et 5 g de triéthylamine sont dissous dans 60 ml de dichlorométhane puis on ajoute goutie à goutte une solution de 5.4 g de chlorure de mésyle dans 20 ml de dichlorométhane. Le mélange réactionnel est agité pendant deux heures à température ambiante et les solvants sont concentrés sous vide. Le résidu est repris dans l'eau et extraît à l'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont séparées et lavées successivement avec une solution de NaHCO₃ à 5 % puis avec une solution saturée de NaCO, séchées sur Na₂SO₄ et concentrées sous vide. Le résidu est recristalisé dans un mélange acétate d'éthylehexane.

On obtient 10,4 g de cristaux.

1,5 g d'hydrure de sodium à 55 % dans l'hulle sont mis en suspension dans 150 ml de diméthylformamide puis on ajoute à température ambiante, 4,29 g de thiophenol. Après 30 minutes d'agitation, on ajoute 8,37 g du produit préparé précédemment et laisse le métange réactionnel pendant une nuit à température ambiante. On concentre le solvant sous vide, reprend le résidu dans une solution d'hydroxyde de sodium et extrait à l'éther. La phase organique est séparée et lavée successivement avec une solution d'hydroxyde de sodium à 5 %, une fois à l'eau puis avec une solution saturée de NaCl. Séché sur Nas-SO, et concentrée sous vide.

On obtient 8.56 a d'un résidu huileux.

8.5 g du produit obtenu ci-dessus sont chauffés à 40-50°C dans un mélange de 50 ml de méthanol, 20 ml d'acide chlorhydrique concentré et 10 ml d'eau, pendant une heure et demie. Les solvants sont concentrés sous vide et le résidu rereitaillisé dans l'acédate d'éthyle.

m = 5,42 g

F = 159-161°C.

B) Préparation du 1-(4-fluoro-1-naphtoylamino)-2-(3,4-dichlorophényl)-4-mésyloxy butane.

a) 3-(3,4-Dichlorophényl)-1-(2-tétrahydropyranyloxy)-3-cyanopropane.

20 g d'hydrure de sodium à 55-60 % dans l'huile sont mis en suspension dans 200 ml de tétrahydrolurane sec. On ajoute gouthe à gouthe à 20°C, en 30 minutes, une solution de 165 g de 9.4 déchionophénýacétobrinité dans 500 ml de tétrahydrolurane puis on agite le mélange réactionnel à température ambiante pendant 2 heures. Le mélange est refroid à 20°C et on ajoute une solution de 99 g de 1-bromo-2-tétrahydropyanyloxyéthane dans 100 ml de tétrahydrolurane, on laisse revenir le mélange à température ambiante et après 2 heures on ajoute une solution de 50 g de chlorure d'ammonium dans 3 litres d'eau. On extrait avec 1,5 litres d'éther, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décante, séche sur MySC₂ et concentre sous vide.

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane, Les fractions de produit pur sont concentrés sous vide pour fournir 83,6 q d'une huile.

b) 1-Amino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

83,6 g du nitrile obtenu précédemment sont mis en solution dans 100 ml d'éthanol absolu. On ajoute 350 ml darmoniaque concentré puis, sous balayage d'azote on ajoute du nickel de Raney (10 % de la quantité d'amine de départ). On hydrogène ensuite sous atmosphère d'hydrogène à température ambiante et pression ordinaire.

11.9 litres d'hydrogène sont absorbés en 3 heures. Le catalyseur est séparé par filtration sur célite, le filtrat est concrité sous vide, le résidu est repris dans une soulion saturée de chlorure de sodium. Après extraction à l'éther et séchage sur MgSQ, on obtient 82,5 g' dune buile.

c) 2-(3,4-Dichlorophényl)-1-(4-fluoro-1-naphtoylamino)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)-butane.

4,8 g d'amine préparée précédemment et 3 mi de triéthylamine sont dissous dans 50 mi de chlorure de méthylène. On ajoute alors goutte à goute une solution de 5 g de chlorure de l'acide 4-fluoronaphilotique dans 10 mi de chloronembane. Après l'addition, le mêtange réactionnel es chaufité à rétuix pendant 15 miutes et concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'eau et extrait à l'éther. La phase éthérée est séparée et lavée successivement avec une solution de NaHCO₃ à 5 % et de NaCl saturée. Après séchage sur Na₂SO₄ et évaporation sous vide des solvants, on oblient 7.35 q d'un groutit hulleux.

d) 2-(3.4-Dichlorophényl)-1-(4-fluoro-1-naphtoylamino)-4-butanol.

A une solution de 13 g du composé obtenu selon fétape précédente o), clans 80 ml de méthanol, on ajoute 4 ml de résine Ambertyst A ® acide, agite le métange pendant une heure à température ambiante et chauffe à reflux pendant 30 minutes. On sépare la résine par filtration sur célite et concentre le filtrat sous vide.

m = 10,7 g.

25

e) 2-(3,4-Dichlorophényl)-1-(4-fluoro-1-naphtoylamino)-4-mésyloxybutane.

A una solution de 10,5 g de l'aiccool obtenu précédamment dans 100 mil de dichiorométhane on ajoute 4,3 g de triéthylamine puis 3,5 g de chiorure de mésyle. A la fine d'addisino, noi lave successivement à l'eau puis avec une solution saturés de NaCL La phase organique est séparée par décantation, séchée sur Na₂SO₄ et concentrée sous vide. L'huie obtenue cristalise dans l'éther.

m = 10,15 g

C) Composé 2.

2.3 q de l'amine 4-phénythiopipéridine préparée précédemment (selon A) et libéré avec NaCH et 1,4 ml de trié-flyalmie sout mis en soution dans 10 ml de dinérityflormamide puis on ajoute 2.8 g du mésylete préparé précédemment et chauffe le mélange à 80°C pendant 45 minutes. Le mélange est versé dans l'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée sur Na₂SC₂ et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur get de silice, étient citélément éthément par le préparation 937 (v/v) puis 292 (v/v). La concentration des racions pures tournit une huite qui est dissoute dans l'acétate d'éthyle. L'addition d'éther saturé d'acide chlorhydrique permet la préparation du chlorhydraf qui cristallaise.

m = 1 a

F = 211°C.

10

15

20

25

40

45

En procédant selon les exemples 1 ou 2 ci-dessus on prépare les composés décrits dans le tableau 1 ci-dessous.

TABLEAU 1

n° exemple	Ar	Z	F;°C	Sel
3		d a	112	HCl
4	- N	a a	178	2HCl
5	, v	a a	220	2HCI
6	ON ON		198	2HCl

EXEMPLE 7

Dichlorhydrate de N[4-(4-anilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)-butyl]-2,4-dichlorobenzamide.

ss (I) : Ar
$$-X-=$$
 NH-; $m=2$; $Q=H$;

Ar' =
$$-Cl$$
; R = H; $-T-Z = -C$

A - L'amine

5

10

15

20

25

35

45

50

est commerciale

B - Composé 7

de 1-(2,4-dichiorobenzoylamino)-2-(3,4-dichiorophényl)-4-mésykoxybutane 1 g préparé comme précédemment selon l'exemple 1B et 0,8 g de 4-anilinoppéridine(commerciale) sont mis en solution dans 1 ml de diméthylformamide et le mélange réactionnel est chaulté à 60°C pendant une heure. On verse ensuite la solution dans l'eau, extrait à l'acéstate d'éthyle, sépare la phase organique qui est lavée à l'eau, séchée sur NaSO_s et concentrée sous vide. Le résidu est purifié par chromatographie sur get de silice, éluant : dichiorométhane/méthanel 97/3 (vv).

La concentration des fractions pures fournit un résidu qui est transformé en chlorhydrate et recristallisé dans l'éthanol.

m = 0,25 g F = 214°C.

30 EXEMPLE 8

Chlorhydrate de N[4-(N'-4-acétylanilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)butyl]-N-méthylbenzamide.

(I) : Ar-X-=
$$N$$
-CO-CH₃ ; m = 2;

$$Ar' = -Cl; Q = H; R = -CH_3; T-Z = -C$$

A) 3-(3,4-Dichlorophényl)-1-(2-tétrahydropyranyloxy)-3-cyanopropane.

20 g d'hydrure de sodium à 55-60 % dans l'huitle sont mis en suspension dans 200 ml de létrahydrofurane sec. On sjoute gouthe à gouthe à 20°C, en 30 minutes, une solution de 165 g de 3 d-dirichrophréhydractorinité dans 500 ml de létrahydrofurane puis on agite le mélange réactionnel à température ambiante pendant 2 heures. Le mélange est refroid à -20°C et on ajoute une solution de 98 g de 1-bromo-2-tétrahydropyranyloxyéthane dans 100 ml de tétrahydrofurane, on laisse revenir le mélange à température ambiante et après 2 heures on ajoute une solution de 50 g de chlorure d'ammonium dans 3 litres d'eux. On extrait avec 1,5 litres d'éther, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décante, sekhe sur MoSC, et concentre sous vide.

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane. Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide pour fournir 63,6 g d'une huite.

B) 1-Amino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

83,6 g du nitrile obtenu précéderment sont mis en solution dans 100 mt d'éthanol absolu. On ajoute 350 mt d'ammoniaque concentré puis sous balayage d'azote on ajoute du nickel de Raney (10 % de la quantité d'amine de départ). On hydropène ensuite sous atmosphère d'hydropène à température ambiante et pression ordinaire.

11,9 litres d'hydrogène sont absorbés en 3 heures. Le catalyseur est séparé par filtration sur célite, le filtrat est concentré sous vide, le résidu est repris dans une solution saturée de chlorure de sodium Après extraction à l'éther et séchace sur MoSC₂ on obtient 82,5 d'une huile.

O 1-Ethoxycarboxamido-2-(3.4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

A 31,8 g de produit précédemment obtenu en solution dans 150 ml de dichlorométhane on ajoute 10,1 g de triéthylamine, puis 10,8 g de chloroformiale d'éthyle. On agite une demi-heure à température ambiante, lave à l'eau, sèche sur sultate de sodium et évasoré à sec.

D) 1-Méthylamino-2-(3.4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

L'huile précédemment obtenue en solution dans 150 ml de tétrahydrofuranne est ajoutée à une suspension de 7,8 g'dhydrure de lithium aluminium dans 100 ml de tétrahydrofuranne à reflux. Après deux heures de reflux on refroidit, ajoute 30 ml de NaOH 5N, filtre le précipité de véupore la solution.

E) N-1-méthylbenzoylamino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

14.05 g de chlorure de benzoyle en solution dans 50 ml de dichlormethane sont ajouties goutie à goute à goue solution du produit précédemment obtenu et de 10,1 g de triéthylamine dans 150 ml de dichlorométhane Jouen de mi heuve à température ambiante, évapore à sec, reprend le résidu à l'éther, lave à l'aeu, sèche sur suifaite de sodium et évapore à sec. On purifie par chromatographie sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/acétate d'éthyle 9/1 (v/v).

On obtient 28,5 g d'une huile incolore.

F) N-1-méthylbenzoylamino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-hydroxybutane.

A une solution de 21,7 g du produit précédemment obtenu dans 150 ml de méthanol on ajoute 15 ml d'une solution d'éther saturé en acide chilorhydrique, on agite une demit-heure à température ambiante, évapore à sec et cristalise le produit dans l'éther.

On obtient ainsi 16,9 g.

F = 137-139°C.

G) N-1-méthylbenzoylamino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-mésyloxybutane.

4,6 g de chlorure de mésyle en solution dans 25 ml de dichlorométhane sont ajoutés goutte à goutte à 14 g du produit précédemment obtenu et 4 g de triethylamine en solution dans 100 ml de dichiorométhane. On agite une heure à température amblante, évapore à sec, reprend à l'adestact d'éthyle, lave à l'éther.

On obtient ainsi 15,4 g.

F = 100-102°C.

H) Composé 8.

A 2 g de N-4-acétylanilinopipéridine on ajoute 1 g du produit obtenu précédemment, puis on dissout le mélange dans 5 ml de d'inéthyllomamide. Le mélange réactionnel est chauffé à 80°C pendant 2 heures puis on ajoute de la glace, extrait à l'éther, lave la phase éthérée à l'eau, sèche sur MgSO₄ et concentre sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/méthanel 92/8 (VV).

La concentration des fractions pures fournit un résidu qui est repris dans le dichlorométhane puis on additionne de l'éther saturé d'acide chlorhydrique et sépare le chlorhydrate par filtration.

m = 0.92 a

55

F = 108°C.

En procédant selon les exemples 7 et 8 ci-dessus on prépare les composés 9, 10 et 10 décrits dans le tableau 2 ci-dessous.

TABLEAU 2

n° exemple	Z	Ar-X-	R	F;°C	Sel
9		○ NH-	Н	175	2HCi
10	O-CH CH3	○ NH-	-СН3	205–207	2HCl
11		© _N s-	-СН3	105	2HCl

EXEMPLE 12

Dichlorhydrate de N-[4-(4-(1-méthyl-2-imidazolylthio)-1-pipéridinyl)-2-naphtylbutyl]-2,4-diméthoxybenzamide.

(I) : Ar -X-=
$$\begin{bmatrix} N \\ N \\ S - \end{bmatrix}$$
; $m = 2$; $Q = H$; CH_2

$$Ar' = \begin{cases} H_3CO \\ R = H ; -T-Z = -C \end{cases} - OCH_3$$

A - Préparation de l'amine

10

15

20

25

35

44

55

En procédant selon l'exemple 1A et en remplaçant le phénol par le 1-méthyl-2-mercaptoimidazole, on prépare l'amine ci-dessus.

- F = 209°C (chlorhydrate).
- B Composé 12.

2,8 g de 1-(2,4-diméthoxybenzoylamino)-2-(1-naphtyl)-4-mésyloxybutane préparé en procédant selon l'exemple 1 sort chauffés à 80°C pendant une heure et demie en présence de 1,35 g de l'amine préparée ci-dessus et de 2,02 g de triéthylamine dans 8 ml de déméthylomamide. On laisse ensuite refroicit le métange réactionnel puis ajoute de l'eau glacée. Le précipité obtenu est séparé par filtration, et dissout dans le dichlorométhane. On lave à l'eau puis la phase organique est séchée sur MgSO, et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/méthane/méthane 100/2 (v/c).

La concentration des produits purs fournit un résidu qui est repris dans le dichlorométhane puis on additionne de l'éther chlorhydrique. Le chlorhydrate est séparé par filtration.

- m = 0.25 g F = 146-150°C.
- En procédant selon l'exemple 12 ci-dessus, on prépare les composés décrit dans le tableau 3 ci-dessous.

TABLEAU 3

5

10

15

20

25

40

55

n° exemple	z	F;°C	,	Sel
13	a	215		2HCl
14		186		2HCl

EXEMPLE 15 Dichlorhydrate de N-méthyl[4-(4-anilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichloro-phényl)butyl]-4-fluoro-1-naphta-lènecarboxamide (-).

(I) : Ar
$$-X = \langle \rangle$$
 NH-; m = 2 ; Q = H :

Ar' =
$$-$$
Cl; R = CH₃; $-$ T-Z =

L'énantiomère (-) du composé ci-dessus est préparé à partir de l'aminoalcool racémique duquel on sépare les énantiomères selon la méthode décrite dans la demande de brevet EP-A-428434, comme indiqué ci-dessous.

- Enantiomère 1-amino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-butanol (+)

A 59,65 g d'acide D (-) tartrique en solution dans 2 litres de méthanol chauffés au reflux, on ajoute 93 g de l'ami-

noalcool racémique, en solution dans 300 ml de méthanol. On laisse revenir à température ambiante, filtre les cristaux, lave au méthanol et sèche sous vide à 50°C sur P₂O_c.

m = 64,8 g $[α]_D^{20} = -5,2°(c = 1 dans l'eau).$

5 On recristallise ensuite dans 2,96 l de méthanol, filtre les cristaux, les lave au méthanol et sèche sous vide à 50°C sur P₂O₅.

m = 45,3 g $[\alpha]_{0}^{20} = -4,5^{\circ}(c = 1 \text{ dans l'eau}).$

F = 201°C.

L D () latrate est repris dans 250 ml d'eau, on alcalinise avec une solution concentrée d'hydroxyde de sodium et extrait avec 31 ois 200 ml de dichlorométhane, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décante, sèche sur MgSQ₄, filtre et concentre sous vide. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, le mélange est agité pendant une houre à température ambiante, les cristaux sont filtrés et suvés à l'éther isopropylique, le

m = 24,7 g $[\alpha]_{D}^{20}$ = +9,0° (c = 1 dans le méthanol).

F = 79-80°C.

- Enantiomère 1-amino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-butanol (-).

20 En procédant comme précédemment et en utilisant l'acide L (+) tartrique on obtient l'énantiomère (-).

 $[\alpha]_D^{20} = -9,2$ (c = 1 dans le méthanol).

F = 79-80.C:

A) 1-Amino-2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane.

12.50 g ds 1-amino-2-(3.4-dichiorophényi)-4-butanol (s) sont mis en solution dans un mélange de 150 mi de di-chiorométhane et 50 mi de DMF. On ajoule de l'féther saturé d'accide chlordyrique jusqu'à pl 1 = 12 puis 5.39 g de l'étralydropyrane et on chauffe le mélange réactionnel à reflux pondant une heure. On concentre les solvants sous vide, reprend le résidut dans l'éther et sépare la réchieblé sor l'étraitein m. = 15.5 m.

B) 2-(3,4-Dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)-4-fluoro-1-naphtalènecarboxamide.

15,5 g du produit préparé précédemment sont mis en solution dans 100 ml de dichlorométhane en présence de 13,3 g de triéthylamine. On ajoute 10,6 g du chlorure de l'acide 4-fluoronaphicique en solution dans 10 ml de dichlorométhane puis on alisse le mêdange réactionnel pendant 3 heures à température ambiante sous agalitatio. On concentre les solvants sous vide, reprend le résidu dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle et lave successivement avec une solution NaCH 10 %, à l'eau puis avec une solution saturée en NaCI. Les phases organiques sont séchées sur MaSC_A et concentrées sous vide.

m = 21 a

C) N-méthyl[2-(3,4-dichlorophényl)-4-(2-tétrahydropyranyloxy)butane -4-fluoro-1-naphtalènecarboxamide.

45 1,56 g do NaH à 55 % sont mis en suspension clans 60 ml de DMF puis on ajoute lentement 21,3 g du produit préparé précédemment en soution clans 120 ml de DMF. Le mélange est agité pendant 15 micultes puis on ajoute, goutte à goutte 12,9 d'iocture de méthyle en solution clans 20 ml de DMF. Le mélange réactionnel est agité à température ambient pendant une demi-leure puis concentré sous vide. Le résidu est repris clans require s'etune ambient pendant une demi-leure puis concentré sous vide. Le résidu est repris clans require s'etune s'etune de l'existence de l'exist

m = 18.6

55

D) N-méthyl[2-(3,4-dichlorophényl)-4-butanol]-4-fluoro-1-naphtalènecarboxamide.

18,57 g du produit préparé précédemment sont mis en solution dans 300 ml de méthanol puis on ajoute 2 ml d'éther saturé d'acide chlorhydrique et chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant 5 heures. On concentre les solvants sous vide, reprend le résidu dans une solution HCI 2N, extrait à l'éther et lave successivement avec de l'eau, une solution de NaHCO₃5 %, à l'eau puis avec une solution saturée de NaCl. Le phase éthérée est concentrée sous

vide et le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : CH₂CL₂/CH₃OH 97/3 (v/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide.

m = 9,31 g $[\alpha]_D^{20}$ = -31,8° (c = 1 dans le méthanol).

F = 125-127°C.

EXEMPLE 16

20

25

35

55

Iodure de 4-(a-méthylanilino)-N(a)-méthyl[2-(3,4-dichlorophényl)-4-(4-fluoro-1-naphtalènecarboxamino)N'-méthylbutyl|pipéridinium (-).

(I) : Ar-X =
$$\langle CH_3 \rangle$$

-N- ; Q' = CH₃; A ^{Θ} = I ^{Θ} ; Q = H;

$$Ar' = -C=0$$

$$CI ; R = CH_3 ; -T-Z =$$

2,41 g du composé préparé précédemment selon l'exemple 15, sous forme de base libre, 24 ml d'iodure de méthyle et 1 ml d'acétone sont laissés sous agitation à température ambiante pendant 24 heures.

La mélange réactionnel est concentré sous vide et le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : CH₂Cl₂/ CH₃OH 97/3 (v/v).

Le produit élué en premier correspond à celui dont le méthyle sur l'azote de la pipéridine est en position axiale. La concentration de la fraction correspondante fourni un résidu qui précipite dans l'éther.

m = 1,11 g F = 152-154°C

 $[\alpha]_{0}^{20} = -28,3^{\circ}$ (c = 1 dans le méthanol).

EXEMPLE 17

lodure de 4-(α-méthylanilino)-N(a)-méthyl[2-{3,4-dichlorophényl)-4-(3-isopropoxybenzamido)-N'-méthylbutyl]pipéridinium.

$$CH_3$$
|
| N- ; Q' = CH₃; A^O = I^O; Q = H;

$$Ar' = -C = 0$$

$$C1 ; R = CH_3 ; -T-Z = CH_3$$

$$CH_3$$

En procédant selon l'exemple 16, à partir du composé décrit à l'exemple 10, sous forme de base libre, on prépare le composé ci-dessus,

F = 131-133°C.

Spectre de RMN 13C :

5 axial: δ = 68 ppm

10

15

20

30

35

40

45

55

Revendications

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, LU, NL, PT, SE

1. Composés de formule :

$$Ar-X - \underbrace{\begin{array}{c} Q & R \\ N - (CH_2)_m - C - CH_2 - N - T - Z \end{array}}_{Ar}$$
 (I)

dans laquelle :

- m est égal à 2 ou 3 ;
- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un atome d'halogène, par un
 alkyle en C₁-C₉, par un trifluorométhyle, par un alcoxy dans lequel l'alkyle est en C₁-C₉, par un hydroxyle ou
 par un méthylénadioxy; un groupe thiényle, pyridyle, imidazokyle substitué ou non par un alkyle en C₁-C₃;
- Ar 'eprésente un groupe phényle non substitué, moro ou disubstitué par un atome d'halogène, par un aityne
 en G-₁-G₂, par un trillucrométhyle, par un atcoxy dans lequel l'alkyle est en G-₁-G₂, par hydroxyle ou par un
 méthylènedicxy; un groupe thiényle; un groupe imidazokyle ou un groupe benzothiényle non substitués ou
 substitués par un halogène; un groupe naphlyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe
 biphényle; un indoyle non substitué ou substitué sur fazote par un groupe benzyle;
- X représente un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupe -NH-, un groupe

-N-CO-Alk

ou un groupe

-Ņ-Alk

dans lesquels Alk est un groupe alkyle en C1-C3;

- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁-C₄ ou un groupe aminoalkyle de formule -{CH₂)_q-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone:
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂)_a-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et
- L est l'hydrogène ou un groupe amino;
- T représente un groupe choisi parmi ;



- W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et
- Z représente soit M ou OM lorsque T représente :

le groupe

25

40

44

50

55

5

10

15

20

0 |-|-

soit M lorsque T représente le groupe

W || -C-NH- :

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramifié en $C_1 \cdot C_6$; un α -hydroxybenzyle, un α -alkylbenzyle ou un phénylalkyle dans lesquels le groupe alkyle comprend de 1 à 3 attornes de carbone, non substitué, mono ou polysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 attornes de carbone, un alkyle de 1 à 4 attornes de carbone, un alkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atornes de carbone; un naphylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 attornes de carbone; un naphylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atornes de carbone; un syryle; un (méthyl-1) imidazelyl-2 thiosakyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atornes de carbone; un syryle; un (méthyl-1) imidazelyl-2 thiosakyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atornes de carbone si un oxon-1 phénylindan 3 vie 2 :

un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi halogène, CN, Orl, NH₂, NH-CO-NH₂, NO₂, CONH₂, CF₃, alityle en C₁-C₁₀, alényle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, bycyclosityle contenant 1 à 8 atomes de carbone, bycyclosityle contenant 1 à 8 atomes de carbone, alcoxyalityle contenant 1 à 10 atomes de carbone, alcoxyalityle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcoxyalityle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcoxyalicyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alchenylacy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alchynioxyalityle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcynyloxyalityle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcynioxyalityle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcynioxyalityle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcynioxyalityle contenant 3 à 10 atomes de carbone, acylaminocalityle contenant 3 à 10 atomes de carbon

nocarbonylamino contenant 2 à 4 atomes de carbone, diallylaminocarbonylamino contenant 3 à 7 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonylamino contenant 3 à 7 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonyla

un groupe benzoyle ou un groupe phénylthioakyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_3 , lesdits groupes pouvant être non substitutés ou mone ou disubstitutés par un halogène ou par un alcoxy en C_1 - C_4 ; un groupe naphyle ou indényle, dont une ou plusieurs lisions peuvent être hydrogénées, leadits groupes pourait être non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un halogène, un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyakyle, hydroxy, oxo, alkylcarbonylamino, alcoxycarbonyle, thioalkyle dans lesquels les alkyles sont en C_1 - C_2 - C_3 - C_4 - C_4 - C_4 - C_5 - $C_$

un groupe pyridyle, thiadizacylye, indoxlyé, indazolyle, indazolyle, benzimidazolyle, oquinolyle, benzoltiacolyle, benzolturannyle, benzolthianyle, benzothiazolyle, benzisothiazolyle, isoquinolyle, benzoxazolyle, benzisoxazolyle, benzoxazinyle, benzodioxnyle, isoxazolyle, benzopyranyle, thiazolyle, thienyle, furyle, pyrannyle, chroményle, isobenzolturannyle, pyrrolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, indoltzinyle, philazizyle, cyturacylorilyle, acidifully, isothiazolyle, isochromannyle, chromannyle, dorulou plusieurs doubles fiaisons peuvent être hydrogénées, lesdits groupes pouvant être non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyallyle, hydroxy, alkylcarbonylamina, alcoxycarbonyle, thioalikyle dans lesquels les alkyles sont en C₁-C₂.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonlum quaternaire formés avec l'azole de la pipéridine.

2. Composés selon la revendication 1, sous forme optiquement pure, de formule :

dans laquelle :

10

15

20

25

30

35

an

45

50

55

- *** signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée ;
- m, Ar et Ar', X, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonium formés avec l'azote de la pipéridine.

 Composés selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisés en ce qu'ils sont sous la forme d'un sel d'ammonium quaternaire, le groupe de formule

étant alors représenté par le groupe :

$$Ar = X - \left(\begin{array}{c} Q' \\ N - \\ \Theta \end{array} \right) A \Theta$$

dans laquelle

5

10

25

30

an

45

55

- , Q' représente un groupe alkyle en C1-C6 ou un groupe benzyle et
- A⊖ représente un anion choisi parmi chlorure, bromure, iodure, acétate, méthanesulfonate ou paratoluènesulfonate.
- Composé selon la revendication 1, qui est le N-[2-(3,4-Dichlorophényl)4-(4-(2-pyridylthio)-1-pipéridinyl)butyl] 2,4-dichlorobenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
 - Composé selon la revendication 1, qui est le N-[4-(N-4-acétylanilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)-butyl]-N-méthylbenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
- Composé selon la revendication 1, qui est le N-[4-(4-(1-méthyl-2-imidazolylthio)-1-pipéridinyl)-2-naphtyl-butyl]-2,4-diméthoxybenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 7. Procédé pour la préparation de composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que
 - a) on traite une amine libre de formule :

$$\begin{array}{ccc} & Q & R^{\bullet} \\ & | & & | \\ E-(CH_2)_m-C-CH_2-NH & & \\ & | & & | \\ Ar' & & & \end{array}$$

dans laquelle m, A' et Q sont lets que définis précédemment dans la revendication 1; A' représente rhydrogène, un groupe méthiple ou un groupe (Ch₂,t.², où ne stel que défini précédemment dans la revendication 1 et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur hydrolysable en milieu acide; et Erprésente un groupe hydroxy, méthanesullorykoxy, Métanhydroyamyl-2 oxy, ou n groupe :

où Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1;

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

so dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-.

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

$$W = C = N-Z$$
 (III')

dans laquelle W et Z sont tels que définis dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé

de formule (I) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

$$E-(CH2)m-C-CH2-N-T-Z$$

$$Ar'$$
(IV)

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape (a) sur l'amine de départ de formule (II),

 c) lorsque E représente un groupe hydroxy ou un groupe tétrahydropyranyloxy qui a été hydrolysé, on traite l'alcanolarnine N-substituée ainsi obtenue de formule ;

$$\begin{array}{c|c} Q & R^{\bullet} \\ \hline \begin{matrix} I & I \\ I & I \end{matrix} \\ -C - CH_2 - N - T - Z \end{matrix} \qquad (V)$$

avec le chlorure de méthanesulfonyle,

10

25

35

50

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu à l'étape c) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe méthanesulfonyloxy de formule :

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1,

e) on élimine les groupes N-protecteurs éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu à l'étape d) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe

en un de ses sels.

 Procédé stéréosélectif pour la préparation de composés optiquement purs de formule (I*) selon la revendication 2, caractérisé en ce que on traite un composé de formule :

$$\begin{array}{c|c} & H & H & Q \\ \hline & C^{\bullet} - N \cdot C \cdot (CH_2)_{m-1} \cdot C \cdot -CH_2 - NHR^{\bullet} \\ CH_3 & O & Ar' \end{array}$$

dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule :

5

10

15

25

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{c} \mathsf{HO\text{-}C\text{-}(CH}_2)_{m-1} \overset{\mathsf{Q}}{\underset{l}{\leftarrow}} \mathsf{C^*\text{-}CH}_2\text{-}\mathsf{NHR^*} & (\mathsf{XVIII^*}) \\ \mathsf{O} & \mathsf{Ar'} \end{array}$$

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, dans lequel Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

dans lequel Alk est tel que défini ci-dessus ; Q, Ar', et m sont tels que définis dans la revendication 1 et P' est tel que défini dans la revendication 7.

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule ;

$$\begin{array}{c} \text{Q} & \text{R*} \\ \downarrow & \downarrow \\ \text{HO-(CH}_2)_m - \text{C*-CH}_2 - \text{N-T-Z}. \\ \text{Ar'} \end{array} \quad \text{(V*)}$$

en son ester méthanesulfonate de formule :

qui, par traitement avec une amine de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1, donne le composé de formule (I*).

9. Composé de formule :

5

10

15

25

30

40

45

dans laquelle E représente le groupe de formule ;

- m, Q, Ar', Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1 et R' représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou ngroupe (CH₂)_nL* où n est tel que défini dans la revendication 1 et L* est l'hydrogène ou un groupe amino protégé.
- Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou (I*) selon l'une des revendications 1 ou 2.
 - 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 10, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.
- 55 12. Composition selon la revendication 11 contenant de 2,5 à 1000 mg de principe actif.
 - 13. Composés de formule (1) seion l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle Z représente un groupe phényle, un groupe benzyle, un groupe benzoyle, un groupe phénylthioalkyle dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃.

lesdits groupes étant non substitués, mono- ou di-substitués par un halogène ou par un alcoxy en C₁-C₄.

- 14. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle :
 - Ar représente un phényle substitué une ou plusieurs fois par un atome de chlore ou de fluor, et/ou
 - Al représente un groupe phényle, mono ou di-substitué par un atome de chlore ou de fluor; un groupe imidazolyle ou un groupe benzathiényle substitué par un atome de chlore ou de fluor; un groupe naphyle substitué par un atome de fluor.

Revendications pour l'Etat contractant sulvant : ES

Procédé pour la préparation de composés de formule ;

dans laquelle :

5

10

15

20

25

30

35

50

55

- m est égal à 2 ou 3 ;
 - Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un atome d'halogène, par un alkyle en C₁,-C₃, par un trillurométhyle, par un alcoxy dans lequel l'alkyle est en C₁,-C₃, par un hydroxyle ou par un méthylènedioxy; un groupe thiényle, pyridyle, imidazohyle substitué ou non par un alkyle en C₁-C₃;
 - Ar représente un groupe phényle non substitué, mono ou di-substitué par un atome d'halogène, par un alityle
 en C₁-C₃, par un triflucrométhyle, par un alcoxy dans lequel l'alityle est en C₁-C₃, par hydroxyle ou par un
 méthylènedioxy; un groupe thiényle; un groupe imidiazolyle ou un groupe benzothiényle non substitués ou
 substitués par un halogène; un groupe naphhyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe
 bibénylei; un indoble no substitué ou substitué sur l'azoche arun groupe henzyle;
 - X représente un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupe -NH-, un groupe

ou un groupe

- 45 dans lesquels Alk est un groupe alkyle en C₁-C₃;
 - Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁-C₄ ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH₂)_q-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialtylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 a tornes de carbone;
 - R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂)_n·L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino;
 - T représente un groupe choisi parmi :

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et Z représente soit M ou OM lorsque T représente ;

le groupe

5

10

15

20

30

40

45

50

55

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un aliye le groot ou armifié en pr.-C.; un α-hydroxybenzyle, un α-aliybenzyle ou un phényleigly dans lesquès le groupe aliyle comprend 3 atomes de actione, non substitut, mono ou polysubstituté aur le cycle aromatique par un haydigène, un hydroxy, un alcoyue aliyle à 4 a tomes de carbone, un allayle da 1 à 4 actiones de carbone, un mydrigheigne, un hydroxy, un alcoyue aliyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphyleigheigne que le groupe aliyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphyleigheigne groupe aliyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un nindazolyl-2 thioathyle dans lequel le groupe aliyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un nindazolyl-2 thioathyle dans lequel le groupe aliyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un carbone

un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi halogène, CN, OH, NH₂, NH-CO-NH₂, NO₂, CONH₂, CF₃, alkyle en C₁-C₁₀, alcényle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, cycloalkyle contenant 3 à 8 atomes de carbone. bicycloalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, hydroxyalkyle contenant 1 à 5 atomes de carbone. alcoxy contenant 1 à 10 atomes de carbone, alcoxyalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcoxyalcoxyalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcoxyalcoxy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcényloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcényloxyalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcynyloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcynyloxyalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone, cycloalcoxy contenant 3 à 8 atomes de carbone, alkylthio contenant 1 à 10 atomes de carbone, alkylthioalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, acylamino contenant 1 à 7 atomes de carbone, acylamincalkyle contenant 2 à 8 atomes de carbone, acyloxy contenant 1 à 6 atomes de carbone, alcoxycarbonyle contenant 2 à 5 atomes de carbon, cycloalcoxycarbonyle contenant 4 à 8 atomes de carbone, alkylaminocarbonylamino contenant 2 à 4 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylamino contenant 3 à 7 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonylamino contenant 4 à 8 atomes de carbone, alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl contenant de 5 à 12 atomes de carbone, alcoxycarbonylaminoalkyle contenant 3 à 12 atomes de carbone, cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant 5 à 12 atomes de carbone, carbamoylaikyle contenant 2 à 5 atomes de carbone, alkylaminocarbonylaikyle contenant 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, (1-pyrrolidino)carbonylméthyle, (1-pipéridino)carbonyl-méthyle, (1-pipéridino)carbonyléthyle, cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone, alkylaminocarbonylalcoxy contenant 3 à 10 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalcoxy contenant 4 à 10 atomes de carbone, (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy, cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant 5 à 11 atomes de carbone, (1-pyrrolidino)-carbonylamino, (1-pipéridino)-carbonylamino, (1-pyrrolidino)carbonylaminoéthyle, (1-pipéridino)-carbonylamino

un groupe benzoyle ou un groupe phénylthioalkyle dans lequel falkyle est en C_1 - C_2 , lesdits groupes pouvant être non substitués ou mono ou disubstitués par un halogène ou par un alcoxy en C_1 - C_2 , un groupe naphylo ou indényle, dont une ou plusieurs lisisons peuvent être hydrogénées, lesdits groupes pourt être non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un halogène, un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, oxo, alkylcarbonylamino, alcoxycarbonyle, thioalkyle dans lesqueis les alkyles sont en C_1 - C_2 - C_3 - C_4 - C_4 - C_4 - C_5

un groupe pyrichyle, Ihiadazokyle, indolyfe, indazofyle, midazokyle, benzimidazokyle, qurnokyle, benzotriacokyle, benzoturannyle, benzothiaryle, benzothiazokyle, benzisothiazokyle, isoquinokyle, benzoxazokyle, benzisowazokyle, benzoxazinyle, benzodloxinyle, isowazokyle, benzopyranyle, Ihialazokyle, Ihialayle, Iuryle, pyrannyle, chrományle, isobenzoturannyle, pyrrobyle, pyrazokyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazokyle, indoliznyle, philalazinyle, quinacolinyle, acridinyle, isothiazokyle, isochromannyle, chromannyle, dorutou plusieurs doubles liaisons peuvent être hydrogénées, lesdits groupes pouvant être non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, alkylcarbonylamina, aloxyratoryke, hilosalkyle dans lesquels les alkyles sont en C,-C,-C.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonium quaternaire formés avec l'azote de la pibéridine, caractérisé en ce que

a) on traite une amine libre de formule :

5

10

15

20

25

35

45

50

55

$$E-(CH_2)_{\mathbf{m}} - C-CH_2-NH$$

$$A_{\mathbf{r'}} \qquad (II)$$

dans laquelle m, Ar' et Q sont tels que définis précédemment; R' représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂), L', où n est tel que défini précédemment dans la revendication 1 et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur hydrolysable en millieu acide; et E représente un groupe hydroxy, méthanessullonyloxy, tétrahydropyranyl-2 oxy, ou un groupe:

où Ar et X sont tels que définis précédemment ;

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

dans laquelle Z est tel que défini précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-,

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

$$W = C = N-Z$$
 (III')

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

$$\begin{array}{ccc}
Q & R^{\bullet} \\
E-(CH_2)_{m} - C-CH_2 - N-T-Z
\end{array}$$
(IV)

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse

acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape (a) sur l'amine de départ de formule (II), c) lorsque E représente un groupe hydroxy ou un groupe tétrahydropyranyloxy qui a été hydrolysé, on traite l'alcanolamine N-substitué a ainsi obtenue de formule :

avec le chlorure de méthanesulfonyle,

5

10

15

20

25

30

4n

50

55

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu à l'étape c) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe méthanesulfonyloxy de formule :

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1,

 e) on élimine les groupes N-protecteurs éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu à l'étape d) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe

en un de ses sels.

Procédé stéréosélectif pour la préparation de composés optiquement pur de formule (I*)

$$\begin{array}{cccc}
& Q & R \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& &$$

dans laquelle :

- *** signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée ;
- m. Ar et Ar', X, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonium formés avec l'azote de la pipéridine,

caractérisé en ce que l'on traite un composé de formule :

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{c|c} & H & H & Q \\ \hline \\ -C^*-N^*-C^*-(CH_2)_{m-1} -C^*-CH_2-NHR^* & (XVII^*) \\ CH_3 & O & Ar' \end{array}$$

dans laquelle Ar et R* et m sont tels que définis dans la revendication 1; dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule ;

$$\begin{array}{c} \mathsf{O} \\ \mathsf{HO}\text{-}\mathsf{C}\text{-}(\mathsf{CH}_2)_{\mathsf{m-1}} \\ \mathsf{O} \\ \mathsf{Ar'} \end{array} \quad (\mathsf{XVIII}^*)$$

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, dans lequel Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

$$\begin{array}{c} \mathsf{Q} \\ \mathsf{AlkO}\text{-}\mathsf{C}\text{-}(\mathsf{CH}_2)_{\mathsf{m-1}}\text{-}\mathsf{C}^{\bullet}\text{-}\mathsf{CH}_2\text{-}\mathsf{NHR}^{\bullet} \\ \mathsf{Q} \\ \mathsf{Ar'} \end{array} \tag{XIX*}$$

dans lequel Alk est tel que défini ci-dessus ; Q. Ar', R* et m sont tels que définis dans la revendication 1,

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\bullet} \\ \text{AlkO-C-(CH}_2)_{m-1} \cdot C^{\bullet}\text{-CH}_2 \cdot N\text{-T--Z} & (XX^{\bullet}) \\ 0 & \text{Ar'} \end{array}$$

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'aiccol correspondant de formule :

en son ester méthanesulfonate de formule :

5

10

15

20

25

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{cccc} & Q & R^{\bullet} \\ \text{CH}_{3}\text{SO}_{2}\text{-O-(CH}_{2})_{m} & \text{C^{\bullet}-CH}_{2}\text{-N-T-Z} & \text{(VI^{\bullet})} \\ & \text{Ar'} & \end{array}$$

qui, par traitement avec une amine de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1, donne le composé de formule (I*); et on transforme éventuellement le composé de formule (I*) ainsi obtenu en l'un de ses sels.

3. Procedé selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que l'étape de transformation des composé de formule (i) ou de formule (if) en leurs seus d'ammonium quatemaire constisé à faire réaign (re basses intres des composés (i) ou ("1), pour losquelles les fonctions aminés autres, éventuellement présentes sont N-protégées par un groupe N-protecteur habituel, avec un avoies d'acont niklyant de formule.

Dans lequel A représente un groupe partant et est tal que défini ci-eprès et on chauffe le mélange réactionnel dans un solvant par exemple choisi parmi le dichiorométhane, le chlordomme, l'accitone ou l'accitonitrie à une température comprise entre la température embiante et le reflux pendant une à plusieurs heures pour obtanir après traitement selon les méthodes habituelles et après déprotection éventuelle, un mélange de conformères axiaux et équatoriaux des sels d'ammonium quaternaires des composés de formule (I) ou de formule (I¹) dans lesquelles le groupe

est représenté par le groupe :

dans laquelle

5

10

15

20

25

30

4n

45

50

55

Q' représente un groupe alkyle en C1-C6 ou un groupe benzyle et

 A⊖ représente un anion choisi parmi chlorure, bromure, iodure, acétate, méthanesulfonate ou paratoluènesulfonate

4. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II) dans laquelle :

$$E = THP-O; m = 2;$$

Ar' = 3,4-dichloro-phényle

 $H^* = CH_3$ et Q = H;

avec un composé de formule (III) dans laquelle Z = phényle et en ce qu'à l'étape d) on utilise un amine de formule (VII) dans laquelle Ar-X est le groupe acétylanilino pour former le composé:

N-(4-(N-4-acétylanilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)-butyl]-N-méthylbenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

5. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II) dans laquelle :

$$E = THP-O$$
; $m = 2$;

Ar' = naphtyle ;

 $R^{\bullet} = H \text{ et } Q = H$;

avec un composé de formule (III) dans laquelle Z = 2,4-diméthoxyphényle et en ce qu'à l'étape d) on utilise une amine de formule (VII) dans laquelle Ar-X est le groupe 1-méthyl-2-thioimidazolyle pour former le composé :

N-[4-(4-(1-méthyl-2-irnidazolylthio)-1-pipéridinyl)-2-naphtylbutyl]-2,4-diméthoxybenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

6. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II) dans laquelle :

Ar' = 3.4-dichlorophényle:

R* = H et Q = H

avec un composé de formule (III) dans laquelle Z est 2,4-dichlorophényle et en ce qu'à l'étape d) on utilise une amine de formule (VII) dans laquelle Ar-X est le groupe 2-thiopyridyle pour former le composé :

N-[2-(3.4-dichlorophényl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-pipéridinyl)butyl]-2,4-dichlorobenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

7. Procédé pour l'obtention des composés de formule ;

dans laquelle E représente le groupe de formule :

dans laquelle m, Q, Ar', Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1 et IP représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂)_mL*, où n est let que défini précédemment dans la revendication 1 et L'est l'hydrogène ou un groupe amino protégé ; caractérisé en ce qu'il consiste à réduire le nitrile de formule :

dans laquelle m, E, Q et Ar' sont tels que définis précédemment et à soumettre éventuellement l'amine ainsi obtenue à une alkviation.

- 8. Procédé selon la revendication 1 ou 3, caractérisé en ce que dans l'étape a) on fait réagir un composé de formule (II) dans laquelle E, m, Q, Ar' et R' sont tels que définis dans la revendication 1 avec un composé de formule (III) ou (III) dans laquelle Z représente un groupe pényle, un groupe benzyle, un groupe benzyle, un groupe pényle prosepte penzyle, un groupe pényle prosepte penzyle, un groupe pényle un prosepte de formule (I) dans laquelle Z est tel que défini ci-dessus.
- 9. Procédé stéréosélectif seion la revendication 2 ou 3, caractérisé en ce que dans l'étape a) on utilise un composé de formule (III) ou III') dans laquelle 2 représente un groupe prémyte, un groupe benzyle, un groupe pénytylticialyle dans lequel l'alityle set en C₁-C₂, lesdits groupes étant non substitués, mon-ou du substitués par un halogène ou par un alcoxy en C₁-C₄ pour obtenir un composé de formule (I') dans laquelle Z set la foue défini ci-dessus.
- 25 10. Procédé selon la revendication 1 ou 3, caractérisé en ce que le groupe Ar des composés de formule (il) ou (VII) représente un phényle substitué une ou plusieurs lois par un atorne de chicre ou de fluor, e/ou il groupe Ar du composé de formule (il) représente un groupe phényle, mono ou di-substitué par un atorne de chicre ou de fluor, un groupe imétazolyle ou un groupe benzolhiényle substitués par un atorne de un atome de chicre ou de fluor; un groupe indisazolyle ou un groupe benzolhiényle substitués par un atome de chicre ou de fluor; un groupe la chicre qui atoma de fluor (il) que procession de la chicre que procession de la chicre que procession de la chicre d
 - 11. Procédé stáréosélectif selon la revendication 2 ou 3, caractérisé en ce que le groupe Ar' du composé (KVII¹) représente un groupe phényle, mono ou di-substitué par un atome de chlore ou de fluor; un groupe imidizazolyle ou un groupe benzchliényle substitué par un atome de chlore ou de fluor; un groupe naphyle substitué par un atome de siture évalue par le présent par le de fluor. L'experie par le présent par le prés
 - 12. Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceutique, caractérisé en ce que l'on mélange, en tant que principe actif, un composé de formule (i) ou (t') préparé par le procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR

Composés de formule :

10

15

30

35

40

50

$$\begin{array}{ccc} & Q & R \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

dans laquelle :

- m est égal à 2 ou 3 :
- Ar représente un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un atome d'halogène, par un alkyle en C₁-C₃, par un trifluorométhyle, par un alcoxy dans lequel l'alkyle est en C₁-C₃, par un hydroxyle ou

- par un méthylènedioxy; un groupe thiényle, pyridyle, imidazolyle substitué ou non par un alkyle en G_1 – G_2 ;

 Ar 'ngrésente un groupe phényle no substitué, mono ou di-substitué par un atome d'haloghen, par un alkyle en G_1 – G_2 , par hydroxyle ou par un méthylènedioxy; un groupe thiényle; un groupe imidazolyle ou un groupe banzothiényle non substitués ou substitués par un halogène; un groupe naphyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe banzothiényle non substitués par un halogène; un groupe banzothiényle non substitués par un palogène; un groupe banzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe banzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe banzothiényle non substitué ou substitué ou substitué sur lazote par un groupe banzyle;
- X représente un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupe -NH-, un groupe

ou un groupe

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

dans lesquels Alk est un groupe alkyle en C1-C3;

- Q représente l'hydrogène, un groupe elkyle en C₁-C₄ ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH₂)_q-Am', où
 q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant
 contenir de 1 à 4 a tomes de carbon e;
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂), L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino;
- T représente un groupe choisi parmi :

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

Z représente soit M ou OM lorsque T représente ;

le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un alkyle dorit ou ramillé en $C_1 - C_6$; un c-hydroxybenzyle, un c-alkylbenzyle ou un phénylalkyle dans lesquels le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomss de carbone, non substitué, mono ou pohysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomse de carbone; un pyridylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomse de carbone; un naphylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomse de carbone; un nyridylthicelkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomse side carbone; un hydroxyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomse side carbone; un styryle; un (méthyl-1) indiazolyl-2 thicalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomse de carbone; un condition à un condition de la 3 atomse de carbone; un condition à la decondition de la 3 atomse de carbone; un carbone à la 3 atomse de carbone; un condition à la decondition à

un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi halogène, CN, OH, NH₂, NH-CO-NH₂, NO₂, CONH₂, CF₃, alkyle en C₁-C₁₀, alcényle contenant 2 à 10 atomes de

FP 0 515 240 R1

carbone, alcynyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, cycloalkyle contenant 3 à 8 atomes de carbone, bicycloalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, hydroxyalkyle contenant 1 à 5 atomes de carbone, alcoxy contenant 1 à 10 atomes de carbone, alcoxyalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcoxyalcoxvalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone, alcoxyalcoxy contenant 2 à 10 atomes de carbone. alcényloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcényloxyalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone. alcynyloxy contenant 2 à 10 atomes de carbone, alcynyloxyalkyle contenant 3 à 10 atomes de carbone, cycloalcoxy contenant 3 à 8 atomes de carbone, alkylthio contenant 1 à 10 atomes de carbone, alkylthioalkyle contenant 2 à 10 atomes de carbone, acylamino contenant 1 à 7 atomes de carbone, acylaminoalkyle contenant 2 à 8 atomes de carbone, acyloxy contenant 1 à 6 atomes de carbone, alcoxycarbonyle contenant 2 à 5 atomes de carbon, cycloalcoxycarbonyle contenant 4 à 8 atomes de carbone, alkylaminocarbonylamino contenant 2 à 4 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylamino contenant 3 à 7 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonylamino contenant 4 à 8 atomes de carbone, alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl contenant de 5 à 12 atomes de carbone, alcoxycarbonylaminoalkyle contenant 3 à 12 atomes de carbone, cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant 5 à 12 atomes de carbone, carbamoylalkyle contenant 2 à 5 atomes de carbone, alkylaminocarbonylalkyle contenant 3 à 9 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylaikyle contenant 4 à 11 atomes de carbone, (1-pyrrolidino)carbonylméthyle, (1-pipéridino)carbonyl-méthyle, (1-pipéridino)carbonyléthyle, cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 12 atomes de carbone, alkylaminocarbonylalcoxy contenant 3 à 10 atomes de carbone, dialkylaminocarbonylalcoxy contenant 4 à 10 atomes de carbone, (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy, cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant 5 à 11 atomes de carbone, (1-pyrrolidino)-carbonylamino, (1-pipéridino)-carbonylamino, (1-pyrrolidino)carbonylaminoéthyle, (1-pipéridino)-carbonylamino

un groupe benzoyle ou un groupe phénylthioalikyle dans lequel l'alkyle eat en C_1 - C_3 , lesdits groupes pouvant être non substitués ou mono ou disubstitués par un haloghe ou par un alcoxy en C_1 - C_4 , un groupe naphtyle ou indényle, dont une ou plusieurs laisons peuvent être hydrogénées, leadits groupes pourt être non substitués ou substitués une ou plusieurs lois par un halogène, un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, oxo, alkylcarbonylamino, alcoxycarbonyle, thioalkyle dans lesqueis les alkyles sont en C_1 - C_2 - C_3 - C_4 - C_4 - C_4 - C_5

un groupe pyridyle, thiadiazolyle, indolyle, indazolyle, imidazolyle, benzimidazolyle, quinolyle, benzotriazolyle, benzotruannyle, benzotriahenyle, benzotniazolyle, benzischiazolyle, isoquinolyle, benzoxazolyle, benzisoxazolyle, benzoxaznyle, benzodotxnyle, isoxazolyle, benzopyranyle, hizyolyle, ithianyle, turyle, pyranyle, chroményle, isobenzoturannyle, pyrrolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, indolizinyle, phtalazinyle, quinazolinyle, azcidnyle, isothiazolyle, isochromannyle, chromannyle, dont une ou plusieurs doubles liaisons peuvent être hydrogénées, lesotlis groupes pouvant être non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyalikyle, hydroxy, alkylcarbonylamina, alcoxycarbonyle, thioalkyle dans lesouels les alkyles sont en C.-C.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonium quaternaire formés avec l'azote de la pipéridine.

2. Composés selon la revendication 1, sous forme optiquement pure, de formule :

dans laquelle:

5

10

15

25

an

45

50

55

- *** signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée ;
- m, Ar et Ar', X, Q, Fl, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques ou un de leurs sels d'ammonium formés avec l'azote de la pipéridine.

 Composés selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisés en ce qu'ils sont sous la forme d'un sel d'ammonium quaternaire, le groupe de formule

étant alors représenté par le groupe :

dans laquelle

15

Δn

50

- Q' représente un groupe alkyle en C1-C6 ou un groupe benzyle et
- A⁹ représente un anion choisi parmi chlorure, bromure, iodure, acétate, méthanesulfonate ou paratoluènesulfonate.
- Composé selon la revendication 1, qui est le N-[2-(3,4-Dichlorophényl)4-(4-(2-pyridylthio)-1-pipéridinyl)butyl] 2,4-dichlorobenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
 - Composé selon la revendication 1, qui est le N-[4-(N'-4-acétylanilino-1-pipéridinyl)-2-(3,4-dichlorophényl)-butyl]-N-méthylbenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
- Composé selon la revendication 1, qui est le N-[4-(4-(1-méthyl-2-imidazolyíthio)-1-pipéridinyl)-2-naphtyl-butyl]-2,4-diméthoxybenzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 7. Procédé pour la préparation de composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que
 - a) on traite une amine libre de formule :

dans laquelle m, Ar' et Q sont tels que définis précédemment dans la revendication 1; R' représente d'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH_b)_AL', où n est tel que défini précédemment dans la revendication 1 et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur hydrolysable en milleu acide ; et E représente un groupe hydroxy, méthanesutlonyloxy, tétrahydropyranyl-2 oxy, ou un groupe :

où Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1;

soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-.

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

5

10

15

25

35

40

45

50

55

$$W = C = N-Z$$
 (III')

dans laquelle W et Z sont tels que définis dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (1) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

$$\begin{array}{ccc} & & & & \\ & &$$

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape (a) sur l'amine de départ de formule (II), c) lorsque E représente un groupe hydroxy ou un groupe tétrahydropyranyloxy qui a été hydrolysé, on traite

 c) lorsque E représente un groupe hydroxy ou un groupe tétrahydropyranyloxy qui a été hydrolysé, on trai l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule :

$$\begin{array}{c|c} Q & R^{\bullet} \\ \hline | & | & \\ C - CH_2 - N - T - Z \\ A I' \end{array} (V)$$

avec le chlorure de méthanesuifonyle,

d) on fait réagir le mésylate ainsi oblenu à l'étape c) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe méthanesulfonyloxy de formule :

$$CH_{J}$$
 SO_{Z} $O - (CH_{J})_{m}$ $C - CH_{Z}$ $N - T - Z$ (VI)

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1,

e) on élimine les groupes N-protecteurs éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu à l'étape d) ou directement à l'issue de l'étape a) lorsque E représente un groupe

en un de ses sels.

5

15

20

25

30

ΔN

45

55

Procédé stéréosélectif pour la préparation de composés optiquement purs de formule (I*) selon la revendication
 caractérisé en ce que on traite un composé de formule :

dans un solvant, en milieu acide, pour foumir l'aminoacide de formule :

$$\begin{array}{c} \text{Q} \\ \text{HO-C-(CH}_2)_{m-1}\text{-C*-CH}_2\text{-NHR*} \\ \text{O} \qquad \text{Ar'} \end{array}$$

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, dans lequel Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

$$\begin{array}{c} Q \\ Q \\ \text{AlkO-C-(CH}_2)_{m-1} \stackrel{C}{-} \text{C-CH}_2 \text{-NHR}^* \\ Q \\ Q \\ \end{array} (XIX^*)$$

dans lequel Alk est tel que défini ci-dessus ; Q, Ar', et m sont tels que définis dans la revendication 1 et F' est tel que défini dans la revendication 7,

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule :

en son ester méthanesulfonate de formule :

$$\begin{array}{c} \text{Q} \\ \text{CH}_3\text{SO}_2\text{-O-(CH}_2)_\text{m}\text{-}\overset{\bullet}{\text{C}^*}\text{-CH}_2\text{-N-T-Z} \\ \text{Ar'} \end{array} \tag{VI*}$$

qui, par traitement avec une amine de formule ;

dans laquelle Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1, donne le composé de formule (I*).

9. Composé de formule :

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{cccc} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

dans laquelle E représente le groupe de formule :

m, Q, Ar', Ar et X sont tels que définis dans la revendication 1 et R' représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH₂)_nL' où n est tel que défini dans la revendication 1 et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé.

- 10. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle Z représente un groupe phényle, un groupe benzyle, un groupe benzoyle, un groupe phénylthioalityle dans lequel l'alikyle est en C₁-C₂, lesdits groupes étant non substitués, mono- ou di-substitués par un halogène ou par un alcoxy en C₁-C₂.
- 5 11. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle :
 - Ar représente un phényle substitué une ou plusieurs fois par un atome de chlore ou de fluor, et/ou
 - Ar' représente un groupe phényle, mono ou di-substitué par un atome de chlore ou de fluor, un groupe imidazolyle ou un groupe benzoithiényle substitué par un atome de chlore ou de fluor, un groupe naphtyle substitué par un atome de fluor.
 - 12. Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceutique, caractérisé en ce que l'on mélange, en tant que principe actif un composé de formule (f) ou (l'1) selon l'une quelconque des revendication 1 à 6 avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Patentansprüche

10

15

25

30

35

45

66

- 20 Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, LU, NL, PT, SE
 - 1. Verbindungen der Formel

$$Ar-X- \underbrace{ \begin{array}{c} Q & R \\ N-(CH_2)_m-C-CH_2-N-T-Z \end{array}}_{N} \quad (I)$$

in der

- m den Wert 2 oder 3 hat;
 - Ar unsubstitiertes oder ein- oder mehrfach durch ein Halogenatom, durch eine C₁-C₃-Alkylgruppe, durch eine Trillucrmethylgruppe, durch eine Alkoxygruppe mit C₁-C₃-Alkyl, durch eine Hydroxylgruppe oder durch eine Methylendloxygruppe substituiertes Phenyl; eine Thienylgruppe, eine Pyridylgruppe oder eine unsubstituierte oder durch C₁-C₃-Alkyl substituierte Imidazolylgruppe bedeutet;
 - Af eine unsubstituiere oder durch ein Halogenatom, durch eine C₂-C₂-Rilyfgruppe, durch eine Trifluormehtylgruppe, durch eine Alkosyquppe mit C₂-C₂-Rilyf, durch eine Hydroxyfgruppe oder durch eine Methylendioxygruppe mono- oder disubstituierie Phenyfgruppe; eine Thienyfgruppe; eine Imidazolyfgruppe oder eine Benzothlenyfgruppe, die unsebstituierie nod dest drurch ein Halogen substituieri ant, eine unsubstituierie oder durch durch ein Halogen substituierie Naphthygruppe; eine Biphenyfgruppe; eine unsubstituierie oder am Stickstoff durch ein Benzytranose substituierie Indolvbruppe bedaulet:
- X ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Gruppe -NH-, eine Gruppe

oder eine Gruppe

worin Alk eine C1-C3-Alkylgruppe darstellt, bedeutet;

Q Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine Aminoalkylgruppe der Formel -(CH₂), Am', worin q den Wert

2 oder 3 hat und Am' eine Piperidinogruppe, eine 4-Benzyl-piperidinogruppe oder Dialkylaminogruppe darstellt, worin jeder Alkylrest 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen kann, bedeutet;

- R Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)_n-L-Gruppe bedeutet, worin n eine ganze Zahl mit einem Wert von 2 bis 6 ist und L Wasserstoff oder eine Aminogruppe darstellt;
- T eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt ist unter



wobei W ein Sauerstoff- oder Schwelelatom bedeutet, und

Z entweder die Bedeutung M oder OM hat, wenn T die Gruppe



darstellt, oder Z die Bedeutung M hat, wenn T die Gruppe

bedeutet:

10

15

20

25

35

50

55

M eine der folgenden Bedeutungen hat: Wasserstoff oder eine geradkeitige oder verzweigte C₂-C₂-Allyfgruppe, eine ac-Allydenzyl- oder Phenyiallyfgruppe, in der die Alkyfgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatione aufweite, die am aromatischen Ring unsubstitutient oder durch ein Halogensterm, eine Hydroxygruppe, eine Alkoxygruppe mit bis 4 Kohlenstoffationen oder eine Alkyfgruppe 11 bis 3 Kohlenstoffationen moder oder polysubstitutien ist; eine Pyridylalikyfgruppe, in der die Alkyfgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Naphthylalikyfgruppe, in der die Alkyfgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Styriguppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Styriguppe; eine (-Haltyl)-Imidazolyt-2-thioalkyfgruppe, in der die Alkyfgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Styriguppe; eine (-Haltyl)-Imidazolyt-2-thioalkyfgruppe, in der die Alkyfgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine 1-Oxo-3-phenylinden-2-vlaruppe:

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert ist oder durch einen oder mehrere der aus folgender Gruppe ausgewählten Susbtituenten substituiert ist: Halogen, CN, OH, NH2, NH-CO-NH2, NO2, CONH2, CF3, C1-C10-Alkyl, Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkoxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen. Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkylthioalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Acylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Acylaminoalkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, Acyloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen. Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen. Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Carbamoylalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylethyl, Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen. (1-Pipendinyl)-carbonylmethoxy. Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mit 5 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylamino, (1-Piperdino)-carbonylamino, (1-Pyrrolidino)-carbonylaminoe-

thyl und (1-Piperidino)-carbonylaminoethyl;

eine Banzoylgruppe oder eine Phenythilosikylgruppe mit einer C₁-Q₂-Mkylgruppe, wobei diese Gruppen unsbeltitulen des druch ein Halogen oder durch eine C₁-Q₂-Mkoygruppe mon- oder disubstituiter sein können; eine Naphthyl- oder Indenytgruppe, bei denen eine oder mehrere Birdungen hydriert sein können, wobei diese Gruppen unsubstitutiert oder ein- oder mehrtach druch ein Halogen, eine Allyk, Phenyl-, Cyane, Hydroxysikyl-, Hydroxy-, Oxo-, Alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonyl- oder Thioalkylgruppe, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoflationne aufweisen, substituert sind.

pon 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen, substituiert sind;
eine Pyridy-1, Tinidiazoly-1, Indoly-1, Indazoly-1, Indazoly-1, Benzimidazoly-1, Chinoly-1, Benziotriazoly-1, Benziotriany-1, Benzotariany-1, Pyrimidaziny-1, Pyrimidaziny-1, Indolaziny-1, Phinalaziny-1, China-coliny-1, Acridiny-1, Isothiazoly-1, Isochromany-1 und Chromanyligruppe, bei denen eine oder mehrere Doppel-bindungen hydriert sein-können, wobei diese Gruppen unsubstituiert oder ein-oder mehrtach durch eine Alkyl-Phenyl-, Cyano-, Hydroxyalkyl-1, Hydroxy-, Alkylcarbonylamino-, Alkoxycarbonyl- oder Thioalkylgruppe mil C₁-C₂-Alkylgruppen substituiert asien können,

oder ein Salz davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder ein mit dem Stickstoff von Piperidin gebildetes quatermäres Ammoniumsalz davon.

2. Verbindungen nach Anspruch 1 in optisch reiner Form der Formel

Ar-X-
$$\left(CH_{2}\right)_{m}$$
 $\left(CH_{2}\right)_{m}$ $\left(CH_{2}\right)_{N}$ $\left(CH_{2}\right)_{N}$

in der

s

10

25

35

40

45

50

55

- *** bedeutet, daß das auf diese Weise markierte Kohlenstoffatom eine festgestellte absolute (+)- oder (-)-Konfiguration aufweist:
- m. Ar und Ar', X. Q. R. T und Z die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben:

oder ein Salz davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder ein Ammoniumsalz davon mit dem Stickstoff des Piperidins.

 Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Form eines quatemären Ammoniumsalzes vorliegen, deren Gruppe der Formel

dann durch die folgende Gruppe wiedergeben wird:

$$Ar-x-\bigvee_{\Theta}^{Q'}$$
 A^{Θ}

in der

Q' eine C₁-C₆-Alkylgruppe oder eine Benzylgruppe bedeutet und

- A[©] ein unter Chlorid, Bromid, Iodid, Acetat, Methansullonat oder p-Toluolsullonat ausgewähltes Anion bedeutet
- Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4mlich N-{2-(3,4-Dichlorphenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)-butyl]-2,4-dichlorbenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4gilches Salz davon.
 - Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4mlich N-\u00e4-(N'-4-Acetylanilino-1-piperidinyl)-2-(3,4-dichlorphenyl)-butyl]-N-methylbenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4gliches Salz davon.
- Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4mtler N-[4-(4-(1-Methyl-2-imidazolylthio)-1-piperidinyl)-2-naphthylbutyl]-2,4-dimethoxybenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4adiches Salz davon.
 - 7. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) ein freies Amin der Formel

20

25

35

50

in der m, A' und O die vorstehend in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben; Fr Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂₀), L'-Gruppe bedeutet, wonin n die vorstehend in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat und L' Wasserstoff oder eine Aminogruppe, die durch eine in saurem Medium hydrofysierbare N-Schutzgruppe geschitzt ist, bedeutet, und E eine Hydroxygruppe, Methansulfonyloxygruppe, Tetrahydropyranyl-coxygruppe oder eine Gruppe der Formet

bedeutet oder Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben:

- entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

in der Z die in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat, falls eine Verbindung der Formel (I), in der T die Bedeutung -CO- hat, herzustellen ist,

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

in der W und Z die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, wenn eine Verbindung der Formel (I), worin T die Bedeutung -C(W)-NH- hat, herzustellen ist, behandelt, wodurch eine Verbindung der Formel

$$\begin{array}{ccc} & & & R^* \\ & & & \\ \text{E-(CH}_2)_{\mathfrak{m}} & & & \\ -\text{C-CH}_2 - \text{N-T-Z} & & \\ & & & \text{Ar'} & & \\ \end{array}$$

entsteht,

5

10

15

25

35

45

50

55

b) sodann, wenn E Tetrahydropyranykoyy bedeutet, die Tetrahydropyranylgruppe durch saure Hydrolyse ein-tent, wobei die Hydrolyse altenativ in der Stule (e) am Ausgangsamin der Formet (Il) statliffiden kann, c) Wenn E eine Hydroxylgruppe oder eine Tetrahydropyranyloxygruppe, der hydrolysiert wurde, bedeutet, das auf diese Weise enhatten e Nachstüttlierte Alkanolamin der Formet.

$$\begin{array}{c} \text{O} \quad \text{R}^{\bullet} \\ \text{HO-(CH}_2)_{\text{m}} \text{-C-CH}_2\text{-N-T-Z} \\ \text{Ar'} \end{array} \tag{V}$$

mit Methansulfonylchlorid behandelt,

d) das in der Stufe c) oder, wenn E eine Methanesulfonyloxygruppe bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Mesylat der Formel

$$Q$$
 R^* CH_3SO_2 -O- $(CH_2)_m$ -C- CH_2 -N-T-Z (VI) Ar'

mit einem sekundären Amin der Formel

in der Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, umsetzt,

e) die gegebenenfalls vorhandenen N-Schutzgruppen entfernt und gegebenenfalls das in der Stufe d) oder, wenn E eine Gruppe

bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Produkt in ein Salz überführt.

 Stereoselektives Verfahren zur Herstellung der optisch reinen Verbindungen der Formel (I*) gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c} & H & H & Q \\ \hline & -C \cdot -N \cdot -C \cdot (CH_2)_{m-1} \cdot -C \cdot -CH_2 -NHR \cdot \\ & \downarrow & \downarrow & Ar \cdot \\ \hline & Ar \cdot & Ar \cdot \\ \end{array}$$

in einem Lösungsmittet in saurem Medium behandelt, wodurch man eine Aminosäure der Formel

$$\begin{array}{cccccc} & & & & & & & & & \\ \text{HO-C-(CH$_2$)}_{\text{m-l}} & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ &$$

erhält, die in einem Alkanol AlkOH, in der Alk eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, in einem sauren Medium verestert wird, wonach man den entsprechenden Ester der Formel

in der Alk die vorstehend definierte Bedeutung hat; Q, Ar' und m die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben und R¹ die in Anspruch 7 definierte Bedeutung hat,

entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

5

10

15

20

25

35

45

50

55

worin Z und W die vorstehend in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, behandelt, den auf diese Weise erhaltenen Ester der Formel

der Einwirkung eines Reduktionsmittels unterwirft und den erhaltenen Alkohol der Formel

in den Methansulfonatester der Formel

überführt, der dann durch Behandlung mit einem Amin der Formel

in der Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, die Verbindung der Formel (I*) ergibt.

9. Verbindung der Formel

5

10

15

20

25

35

40

45

50

in der E eine Gruppe der folgenden Formel bedeutet

worin m, Q, Ar', Ar und X die in Anspruch 1 delinierten Bedeutungen haben und Pt Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)_mt-Gruppe bedeutet, worn n die in Anspruch 1 delinierte Bedeutung hat und L* Wasserstoff oder eine geschützte Aminogruppe bedeutet.

- Pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend als Wirkstoff eine Verbindung der Formel (I) oder (I*) nach einem der Ansprüche 1 oder 2.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 10 in Form einer Dosiseinheit, in der der Wirkstoff mit mindestens einem pharmazeutischen Trägerstoff vermischt ist.
- 12. Zusammensetzung nach Anspruch 11, enthaltend 2,5 bis 1000 mg Wirkstoff.

- 13. Verbindungen der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, in der Z eine Phenylgruppe, eine Benzylgruppe, eine Benzylgruppe bedautet, wobei diese Gruppen unsubstituiert oder durch ein Halogen oder eine C₁-C₂-Alkoxygruppe mono- oder disubstituiert sein können.
- 5 14. Verbindungen der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin:
 - Ar eine ein- oder mehrfach durch Chlor- oder Fluoratome substituierte Phenylgruppe bedeutet und/oder
 - Ar eine Phenylgruppe, die durch ein Chlor- oder Fluoratom mono- oder disubstituiert ist, eine Imidazolytgruppe oder eine Benzothienylgruppe, die durch ein Chloroder Fluoratom substituiert sind; oder eine durch ein Fluoratom substituiert Asahthyldruppe bedeutet.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

15 1. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel

$$Ar-X \longrightarrow N-(CH_2)_{m} \cap C-CH_2 \cap N-T-Z \qquad (I)$$

25 in der:

10

20

35

40

45

- m den Wert 2 oder 3 hat;
- Ar unsubstitiertes oder ein- oder mehrfach durch ein Halogenatom, durch eine C₁-C₃-Alky/gruppe, durch eine Trifluormethylgruppe, durch eine Alkoxygruppe mit C₁-C₃-Alkyl, durch eine Hydroxy/gruppe oder durch eine Methylendioxygruppe substituiertes Phenyl; eine Thienylgruppe, eine Pyridylgruppe oder eine unsubstituierte oder durch C₁-C₂-Alkyl substituierte Imidazoh/gruppe bedeutet;
- Ar' eine unsubstituierte oder durch ein Halogenatiom, durch eine C₁-C₂-Alkylgruppe, durch eine Triffluormethylgruppe, durch eine Alkoxygruppe mit C₁-C₂-Alkyl, durch eine Hydroxylgruppe oder durch eine Methylendioxygruppe mono- oder disubstituierte Penyflyruppe, eine nie midzelzylgruppe oder eine Benzothienylgruppe, eine unsubstituiert sind oder durch ein Halogen substituiert sind; eine unsubstituierte oder durch ein Halogen substituierte oder durch ein Halogen substituierte oder am Stickstoff durch eine Benzyfaruppe substituiert niedkruppe bedeuten.
- X ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Gruppe -NH-, eine Gruppe

oder eine Gruppe

- 50 worin Alk eine C₁-C₂-Alkylgruppe darstellt, bedeutet;
 - Q Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine Aminoalkylgruppe der Formel -(CH₂)₄-Am', worin q den Wert 2 oder 3 hat und Am' eine Piperidinogruppe, eine 4-Benzyl-piperidinogruppe oder Dialkylaminogruppe darstellt, worin jeder Alkylrest 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen kann, bedeutet;
 - R Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)_n-L-Gruppe bedeutet, worin n eine ganze Zahl mit einem Wert von 2 bis 6 ist und L Wasserstoff oder eine Aminogruppe darstellt:
 - T eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt ist unter

wobei W ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet und Z entweder die Bedeutung M oder OM hat, wenn T die Gruppe



darstellt, oder Z die Bedeutung M hat, wenn T die Gruppe



bedeutet:

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

M eine der folgenden Bedautungen hat: Wasserstoff oder eine geradkeitige oder verzweigte C_1-C_2 -Allv/gruppe, eine c-Allv/droxyl-toder frahrapitaklygruppe, in der die Allv/gruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome aufweist, die am aromatischen Ring unsubstitutiert oder durch ein Halogenatom, eine Hydroxygruppe, ein Eine State (1) bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Allv/gruppe 11 bis 3 Kohlenstoffatomen oder oder polysubstitutiert ist; eine Pyridytalfatomen oder eine Allv/gruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Naphthytalky/gruppe, in der die Allv/gruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfaßt; eine Stydytuppe 1 bis 3 Kohlenstoffatomen umfaßt; eine Stydytuppe 1 bis 3 Kohlenstoffatomen umfaßt; eine Stydytuppe, ein der die Allv/gruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatomen umfaßt; eine 1-Oxo-3-phenylindan-2-vlaruppe:

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert ist oder durch einen oder mehrere der aus folgender Gruppe ausgewählten Susbtituenten substituiert ist: Halogen, CN, OH, NH2, NH-CO-NH2, NO2, CONH2, CF3, C1-C10-Alkyl, Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen. Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit t bis t0 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkoxy mit 2 bis t0 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkylthioalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Acylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Acylaminoalkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, Acyloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bls 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mít 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mít 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Carbamoylalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylethyl, Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, (1-Piperidinyl)-carbonylmethoxy, Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mlt 5 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylamino, (1-Piperdino)-carbonylamino, (1-Pyrrolidino)-carbonylaminoethyl und (1-Piperidino)-carbonylaminoethyl:

eine Banzot/gruppe oder eine Phenythioaktyfgruppe mit einer C_1, C_2 -Mikyfgruppe, wobei diese Gruppen unsubsituient oder durch ein en Halogen oder durch eine C_1, C_2 -Mikoxygruppe mono- oder disubsituient sein können; eine Naphthyl- oder Indernyfgruppe, bei denen eine oder mehrere Bindungen hydrient sein können, wobei diese Gruppen unsubsituient oder einoder mehrfach durch ein Halogen, eine Altyl-, Phenyt-, Cyano-, Hydro-yalkyl-, Hydroy-, Xox-, Alkytchonylamen, Makoyrachonyl- oder Thioaktyfqurpp, wornt die Alkyfurppen

1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen, substituiert sind;

eine Pyridył-, Thiadiazolył-, Indolył-, Indazolył-, Benzimidazolył-, Chinolył-, Benzotriazolył-, Benzoturazolył-, Benzoturazolył-, Benzotariazolył-, Benziostariazolył-, Benziostariazolył

oder eines Salzes davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder eines mit dem Stickstoff von Piperidin gebildeten quaternären Ammoniumsalz davon,

- dadurch gekennzeichnet, daß man

a) ein freies Amin der Formel

10

25

35

50

55

in der m, A' und Q die vorstehend in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben; R Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)—"Gruppe bedeutet, worin n die vorstehend in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat und L' Wasserstoff oder eine Aminogruppe, die durch eine in saurem Medium hydrolysierbere N-Schutzgruppe geschützt ist, bedeutet, und E eine Hydroxygruppe, Methansulfonyloxygruppe, Tetrahydropyranyl-2-oxygruppe oder eine Gruppe der Formel

bedeutet oder Ar und X die vorstehend definierten Bedeutungen haben;

entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

in der Z die vorstehend definiert Bedeutung hat, falls eine Verbindung der Formel (I), in der T die Bedeutung -CO-hat, herzustellen ist,

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

in der W und Z die vorstehend definierten Bedeutungen haben, wenn eine Verbindung der Formel (I), wonn T die Bedeutung -C(W)-NH- hat, herzustellen ist, behandelt, wodurch eine Verbindung der Formel

$$E-(CH_2)_{\mathbf{m}} - C-CH_2-N-T-Z$$

$$Ar'$$
(IV)

entsteht.

5

10

15

20

25

35

50

b) sodan, wann E Tetrahydropyranyloxy bedeutet, die Tetrahydropyranylgruppe durch saure Hydrokyse eintentwobied Hydrokyse einen Hydrokyse einen heine die Golam Ausgangsamin der Formet (Il) statliffinden kann, c) Wenn E eine Hydrokypiarppe oder eine Tetrahydropyranyloxygruppe, der hydrokysiert wurde, bedeutet, das auf diese Weise enhalten e Nautbeitliefe Alkanodamin der Formet.

$$\begin{array}{c} O & R^{\bullet} \\ \text{HO-(CH}_2)_{m} - C - \text{CH}_2 - N - T - Z \\ Ar' \end{array} \tag{V}$$

mit Methansulfonylchlorid behandelt,

d) das in der Stufe c) oder, wenn E eine Methanesulfonyloxygruppe bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Mesylat der Formel

mit einem sekundären Amin der Formel

in der At und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, umsetzt, e) die gegebenenfalls vorhandenen N-Schutzgruppen entfernt und gegebenenfalls das in der Stufe d) oder, wenn E eine Gruppe

bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Produkt in ein Salz überführt.

Stereoselektives Verfahren zur Herstellung von Verbindungen in optisch reiner Form der Formel

Ar-X-
$$\left(\begin{array}{c} Q & R \\ N - (CH_2)_m & C^* - CH_2 - N - T - Z \\ Ar' & Ar' \end{array}\right)$$

in der

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- *** bedeutet, daß das auf diese Weise markierte Kohlenstoffatom eine festgestellte absolute (+)- oder (-)-Konfiguration aufweist;
- m. Ar und Ar', X. Q. R. T und Z die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben;

oder eines Salzes davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder eines Ammoniumsalzes davon mit dem Stickstoff des Piperidins,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c} & H & H & Q \\ \hline & -C & N - C - (CH_2)_{m-1} - C - CH_2 - NHR^* & (XVII^*) \\ & CH_3 & O & Ar^* \end{array}$$

in der Ar', R* und m die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, in einem Lösungsmittel in saurem Medium behandelt, wodurch man eine Aminosäure der Formel

erhält, die in einem Alkanol AlkOH, in der Alk eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoflatomen bedeutet, in einem sauren Medium verestert wird, wonach man den entsprechenden Ester der Formel

in der Alk die vorstehend definierte Bedeutung hat; und Q, Ar', R* und m die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben,

entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

W=C=N-Z (III')

worin Z und W die vorstehend in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, behandelt, den auf diese Weise erhaltenen Ester der Formel

der Einwirkung eines Reduktionsmittels unterwirft und den erhaltenen Alkohol der Formel

Q R*
$$C^*-CH_2$$
 C^*-CH_2
 C^*-CH_2
 C^*-CH_2
 C^*-CH_2
 C^*-CH_2
 C^*-CH_2

in den Methansulfonatester der Formel

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

überführt, der dann durch Behandlung mit einem Amin der Formel

in der Ar und X die in Anspruch 1 delinierten Bedeutungen haben, die Verbindung der Formel (I*) ergibt; und gegebenenfalls die auf diese Weise erhaltene Verbindung der Formel (I*) in ein Salz überführt.

 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Stufe der Umwandlung der Verbindungen der Formel () oder der Formel (") ni hire quatemären Ammoniumsalzae dasin besteht, daß man die freien Basen der Verbindungen (i) oder (t"), deren gegebenenfalls vorhandene weitere Amindunktionsen mit einer üblichen N-Schutzgruppe Negeschütz sich, mit einem Uberschuß eines Aktylykonungsmittelse der Formel

A-O'

in der A eine austrelande Gruppe bedeutet, die der vorstehenden Definition entspricht, umsetzt und das Reaktionsgemisch in einem Lösungsmittel, das z.B. unter Dichformethan, Chloroform, Acetion oder Acetonitriti ausgewählt ist, bei einer Temperatur zwischen Umgebungstemperatur und Rückfulßtemperatur eine bis mehrere Stunden umsetzt, wodurch man nach Behandlung gemäß üblichen Verfahren und gegebenenfalls nach Schutzgruppenentferung ein Gemisch von axiatien und daustorialien Konformationssioneren der grusterfinen Ammoniumsalze der Verbindungen der Formel (I) oder der Formel (I*) erhält, in der die Gruppe

durch folgende Formel wiedergegeben ist,

10

15

20

30

35

40

50

55

$$Ar-X = \bigvee_{\Theta}^{Q'} A^{\Theta}$$

in der

Q' eine C₁-C₆-Alkylgruppe oder Benzylgrupppe bedeutet und

A^(G) ein unter Chlorid, Bromid, Jodid, Acetal, Methansulfonat und p-Toluolsulfonat ausgewähltes Anion bedeutet.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel (II), in der

25 E = THP-O; m = 2;

Ar' = 3,4-Dichlorphenyl;

 $R^* = CH_3$; und Q = H;

mit einer Verbindung der Formel (III), in der Z = Phenyl, umsetzt und

daß man in der Stufe d) ein Amin der Formet (VII), in der Ar-X eine Acetylanilinogruppe bedeutet, verwendet, wodurch man die folgende Verbindung erhält:

N-[4-(N'-4-Acetylanilino-1-piperidinyl)-2-(3,4-dichlorphenyl)-butyl]-N-methylbenzamid oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon.

5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel (II), in der

E = THP-O; m = 2;

Ar' = Naphthyl;

R' = H; und Q = H;

mit einer Verbindung der Formel (III), in der Z = 2,4-Dimethoxyphenyl, umsetzt und

daß man in der Stufe d) ein Amin der Formel (VII), in der Ar-X eine 1-Methyl-2-thioimidazolylgruppe bedeutet, verwendet, wodurch man die folgende Verbindung erhält:

N-[4-(4-(1-Methyl-2-imidazolylthio)-1-piperidinyl)-2-naphthylbutyl]-2,4-dimethoxybenzamid oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon.

45 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel (II), in der

E = THP-O: m = 2:

Ar' = 3,4-Dichlorphenyl; R* = H; und Q = H;

mit einer Verbindung der Formel (III), in der Z = 2,4-Dichlorphenyl, umsetzt und

daß man in der Stufe d) ein Amin der Formel (VII), in der Ar-X eine 2-Thiopyndylgruppe bedeutet, verwendet, wodurch man die folgende Verbindung erhält:

N-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)-butyl]-2,4-dichlorbenzamid oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon.

7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel

in der E eine Gruppe der folgenden Formel bedeutet

5

25

30

35

55

worin m, Q, Ar', Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben und F' Wasserstolf, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)₆L'-Gruppe bedeutet, worin n die in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat und L' Wasserstolf oder eine geschützte Aminogruppe bedeutet; dadurch gekennzeichnet, daß man ein Nitrill der Formunger

in der m, E, Q und Ar' die vorstehend definierten Bedeutungen haben, reduziert und das auf diese Weise erhaltene Amin gegebenenfalls einer Alkytierung unterwirft.

- 8. Verlahren nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß man in Stufe a) eine Verbindung der Formel (II), in der E, m, Q, Ar und Fd ein Anspruch definierten Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel (III) oder (III), in der Z eine Pherplyguppe, eine Benzplyguppe, eine Denzplyguppe oder eine Pherplyfubleklyguppe mit C₁-C₂-Alkyl bedeutet, wobei diese Gruppen unsubstituiert oder durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy mono- oder disubstituiert sein können, umsetzt, wodurch man eine Verbindung der Formel (I) erhält, in der Z die vorstehend definierte Bedeutung hat.
- Stereoselektives Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß man in Stufe a) eine Verbindung der Format (III) bedre (IIII), in der Z eine Phentygruppe, eine Benzygruppe, eine Benzygruppe oder eine Phenythiolatikygruppe mit 0-t_2-5klyb bedeutet, wobei diese Gruppen unsubstitutien der druch Halogen oder C-t_2-Alkoxy mono- oder disubstitutiert sein können, verwendet, wodurch man eine Verbindung der Formal (I'1) erhält, in der Z die ovstehend delinierte Bedeutung hat.
- 10. Verfahren nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe Ar der Verbindungen der Formein (II) oder (VII) eine ein- oder mehrfach durch ein Chlor- oder Fluoration aubstitutierte Phenylgruppe bedeutet und oder Ar eine durch ein Chlor- oder Fluoration mono- oder disubstitutierte Phenylgruppe, eine Imidazolylgruppe oder eine Benzohlenylgruppe, die durch ein Chlor- oder Fluoration substitutiert kannen, oder eine durch ein Fluoration substitutiert Nachhydruppe bedeutet.
- 50 11. Stereoselektives Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe Ar der Verbindung (XVII) eine dunch ein Chlor- oder Fluoratom mono- oder disubstitulierte Phenyigruppe, eine Imidazolygluppe oder eine Benzolhienyigruppe, die durch ein Chlor- oder Fluoratom substitutier sein können; oder eine durch ein Fluoratom substitutierte Naphthylgruppe bedeutet undfoder die Gruppe Ar der Verbindung (VII) eine ein- oder mehrfach durch ein Chloroder Fluoratom substitutiere Phenyigruppe bedeutet.
 - 12. Werfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wirkstoff eine Verbindung der Formel (f) oder (f"), die durch das Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6 hergestellt worden ist, mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger vermischt.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : GR

Verbindungen der Formel

in der:

10

15

20

25

35

40

50

55

- m den Wert 2 oder 3 hat:
 - Ar unsubstitiertes oder ein- oder mehrfach durch ein Halogenatom, durch eine C₁-C₃-Alkylgruppe, durch eine Trilluormethylgruppe, durch eine Alkoxygruppe mit C₁-C₂-Alkyl, durch eine Hydroxylgruppe oder durch eine Methylendioxygruppe substituiertes Phenyl; eine Thienyigruppe, eine Pyridylgruppe oder eine unsubstituierte oder durch C₁-C₂-Alkyl substituierte Imidazölylgruppe bedeutet;
 - Ar' eine unsubstituierte oder durch ein Halogenalom, durch eine C₁-C₃-Alkylgruppe, durch eine Trifluormethylgruppe, durch eine Alkoxygruppe mit C₁-C₃-Alkyl, durch eine Hyloxygruppe durch eine Methylen-dioxygruppe mono- oder situssituierte Phenigruppe, eine Imidazolylgruppe oder eine Benzothlenylgruppe, die unsubstituiert sind oder durch ein Halogen substituiert sind; eine unsubstituierte oder durch ein Halogen substituiert eine Vaphthygruppe, eine Biphenylgruppe, eine unsubstituierte oder am Stickstoff durch eine Benzylgruppe stotstutierte fodgruppe bedeutet;
 - X ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine Gruppe -NH-, eine Gruppe

oder eine Gruppe

worin Alk eine C₁-C₃-Alkylgruppe darstellt, bedeutet;

- Q Wasserstoff, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine Aminoalkylgruppe der Formel -(CH₂)₄-Am', worin q den Wert 2 oder 3 hat und Am' eine Piperidinogruppe, eine 4-Benzyl-piperidinogruppe oder Dialkylaminogruppe darstellt, worin ieder Alkylrest 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen kann, bedeutet;
 - R Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂),-L-Gruppe bedeutet, worin n eine ganze Zahl mit einem Wert von 2 bis 6 ist und L Wasserstoff oder eine Aminogruppe darstellt;
 - · T eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt ist unter

wobei W ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet und
- Z entweder die Bedeutung M oder OM hat, wenn T die Gruppe

darstellt, oder Z die Bedeutung M hat, wenn T die Gruppe

W || -C-NH-

bedeutet:

5

10

20

25

45

50

55

M eine der folgenden Bedeutungen hat: Wasserstoff oder eine gerackeitige oder verzweigte $\mathbb{G}_1 \cdot \mathbb{G}_2$ -Akylgrupe, eine ch-Hydroxybenzylgruppe, eine ch-Hydroxybenzylgruppe, eine Cathybenzyl-Loder Phenylakylgruppe, in die die Akylgruppe 1 bis 3 Köhlenstoffatome aufweist, die am aromatischen Ring unsubstitutert oder durch ein halogenatom, eine Hydroxygruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Köhlenstoffatomen oder eine Alkylgruppe ein 1 bis 4 Köhlenstoffatomen om der eine Alkylgruppe in bis 3 Köhlenstoffatome umfaßt; eine Naphthylakylgruppe, in der die Alkylgruppe 1 bis 3 Köhlenstoffatome umfaßt; eine Styriguppe, ein et Archytyl-lini-dazolyl-2-thioalkylgruppe, in der die Alkylgruppe in bis 3 Köhlenstoffatome umfaßt; eine Styriguppe, ein et Archytyl-lini-dazolyl-2-thioalkylgruppe, in der die Alkylgruppe 1 bis 3 Köhlenstoffatome umfaßt; eine 1-Cxc-3-phenylindan-2-ylgruppe;

eine Phenylgruppe, die unsubstituiert ist oder durch einen oder mehrere der aus folgender Gruppe ausgewählten Sustitiuenten substituiert ist: Halogen, CN, OH, NH₂, NH-CO-NH₂, NO₂, CONH₂, CF₃, C₁-C₁₀-Alkyl, Alkenyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Bicycloalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkoxy mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkoxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkenyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxy mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, Alkinyloxyalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen. Alkvithioalkvl mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen. Acvlamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen. Acvlaminoalkvl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen. Acyloxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Alkoxycarbonyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonyl mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylamino mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylaminocarbonylamino mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylaminoalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylaminoalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonylaminoalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen, Cycloalkoxycarbonylaminoalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Carbamoylalkyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkyl mit 3 bis 9 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkyl mit 4 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylmethyl, (1-Piperidino)-carbonylethyl, Cycloalkylaminocarbonylalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Alkylaminocarbonylalkoxy mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminocarbonylalkoxy mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, (1-Piperidinyl)-carbonylmethoxy, Cycloalkylaminocarbonylalkoxy mit 5 bis 11 Kohlenstoffatomen, (1-Pyrrolidino)-carbonylamino, (1-Piperdino)-carbonylamino, (I-Pyrrolidino)-carbonylaminoethyl und (1-Piperidino)-carbonylaminoethyl;

eine Benzoylgruppe oder eine Phenylithioalkylgruppe mit einer C₁-C₃-Alkylgruppe; wobei diese Gruppen unsubstituient oder durch ein Aleysen oder durch ein Aleysen oder ober ober oder disubstituient sein können; eine Naphithy- oder Indenyfgruppe, bei denen eine oder mehntere Bindungen hyfdriet sein können, wobei diese Gruppen unsubstituient oder einoder mehnfach durch ein Halogen, eine Alkyl-, Phenyl-, Cyano-, Hydroxyalkyl-, Hydroxy-, Oxo-, Alkylearbonylamino-, Alkoxycarbonyl- oder Thioalkylgruppe, worin die Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffacme aufweisen, substituient sind;

eine Pyridył, Thiadiacolył, Indolył, Indazolył, Imidazolył, Benzimidazolył, Chinolył, Benzofriazolył, Benzofriazolył, Benzofriazolył, Benzofriazolył, Benzofriazolył, Benzoważnył, Benzomażnył, Benzomażnył, Benzomażnył, Benzomażnył, Benzopyranył, Thiaelył, Thierył, Furył, Pyranył, Chromenył, Isobenzofuranył, Pyrotył, Pyrazolył, Pyrazinył, Pyrimdinył, Pyridazinył, Indolizinył, Phitalazinył, Chinacolinył, Acridinył, Isothiazolył, Isochromanył und Chromanylgruppe, bei denen eine oder mehrere Doppel-bindungen hydrient sein können, wobei diese Gruppen unsubstituient oder ein-oder mehrfach durch eine Alkył, Phenył, Cyano-, Hydrowysikył, Hydrowy, Alkykarbonylamino-, Alkoxycarbonył-oder Thioalkylgruppe mit Cj.-C. Alkykorupoen substituiet eise nik können:

oder ein Salz davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder ein mit dem Stickstoff von Piperidin gebildetes quaternäres Ammoniumsalz davon.

2. Verbindungen nach Anspruch 1 in optisch reiner Form der Formel

$$Ar-X \longrightarrow N - (CH_2)_m - CP_2 - CH_2 - N - T - Z \qquad (I^*)$$

in der

- *** bedeutet, daß das auf diese Weise markierte Kohlenstoffatom eine festgestellte absolute (+)- oder (-)Konfiguration aufweist;
- m, Ar und Ar', X, Q, R, T und Z die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben;
- 15 oder ein Salz davon mit anorganischen oder organischen Säuren oder ein Ammoniumsalz davon mit dem Stickstoff des Piperidins.
 - Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Form eines quatemären Ammoniumsalzes vorliegen, deren Gruppe der Formel

25

5

10

dann durch die folgende Gruppe wiedergeben wird:

35

- in der
- Q' eine C₁-C₆-Alkylgruppe oder eine Benzylgruppe bedeutet und

a) ein freies Amin der Formel

- A[©] ein unter Chlorid, Bromid, Iodid, Acetat, Methansullonat oder p-Toluolsullonat ausgewähltes Anion bedeutet.
 - Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4millich N-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)-butyl]-2,4dichlorbenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4giliches Salz davon.
- Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4millch N-[4-(N'-4-Acetylanilino-1-piperidinyi)-2-(3,4-dlchlorphenyi)-butyi]-N-methylbenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4giliches Salz davon.
 - Verbindung nach Anspruch 1, n\u00e4mlich N-{4-(4-(1-Methyl-2-imidazoly/lthio)-1-piperidinyl)-2-naphthy/butyl]-2,4-dimethoxybenzamid oder ein pharmazeutisch vertr\u00e4gliches Salz davon.
- 7. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man

55

50

in der m, A' und O die vorslehend in Anspruch 1 definierlen Bedeutungen haben, R' Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine $(Ch_2)_n \cdot L'$ -Gruppe bedeutet, worin n die vorstehend in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat und L' Wasserstoff oder eine Almiogruppe, die durch eine in saurem Medium hydrolysierbare N-Schutzgruppe geschützt ist, bedeutet, und E eine Hydroxygruppe, Melhänsulfonyloxygruppe, Tetrahydropyranyl-2-oxygruppe oder eine Gruppe der Forme I

bedeutet oder Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben;

entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

in der Z die in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat, falls eine Verbindung der Formel (I), in der T die Bedeutung -CO- hat, herzustellen ist,

- oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

in der W und Z die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, wenn eine Verbindung der Formel (I), worin T die Bedeutung -C(W)-NH- hat, herzustellen ist, behandelt, wodurch eine Verbindung der Formel

$$E-(CH2)m-C-CH2-N-T-Z$$

$$Ar'$$
(IV)

entsteh

5

10

15

25

35

40

45

50

55

b) sodann, wann E Tetrahydropyranytxoy bedeutet, die Tetrahydropyranytgruppe durch saure Hydrolyse entlernt, webei die Hydrolyse altenativi in der Stule (a) am Ausgangsamin der Formet (II) stattfinden kann, c) Wenn E eine Hydroxylgruppe oder eine Tetrahydropyranytoxygruppe, der hydrolysiert wurde, bedeutet, das auf diese Weise erhalten Ne Substituerie a klasnostenin der Formet.

mit Methansulfonylchlorid behandelt,

5

10

15

20

25

35

45

50

55

d) das in der Stufe c) oder, wenn E eine Methanesulfonyloxygruppe bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Mesylat der Formel

mit einem sekundären Amin der Formel

in der Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, umsetzt,

e) die gegebenenfalls vorhandenen N-Schutzgruppen entfernt und gegebenenfalls das in der Stufe d) oder, wenn E eine Gruppe

bedeutet, direkt am Ende der Stufe a) erhaltene Produkt in ein Salz überführt.

 Stereoselektives Verlahren zur Herstellung der optisch reinen Verbindungen der Formel (I*) gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

in einem Lösungsmittel in saurem Medium behandelt, wodurch man eine Aminosäure der Formel

erhält, die in einem Alkanol AlkOH, in der Alk eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, in einem sauren Medium verestert wird, wonach man den entsprechenden Ester der Formel

in der Alk die vorstehend definierte Bedeutung hat; Q, Ar' und m die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben und R⁺ die in Anspruch 7 definierte Bedeutung hat,

entweder mit einem funktionellen Derivat einer Säure der Formel

oder mit einem Iso(thio)cyanat der Formel

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

worin Z und W die vorstehend in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, behandelt, den auf diese Weise erhaltenen Ester der Formel

Alko-c-(CH₂)_{m-1}-
$$\overset{Q}{\underset{\leftarrow}{\vdash}}$$
 R*
$$\overset{P}{\underset{\rightarrow}{\vdash}}$$
 (XX*)

der Einwirkung eines Reduktionsmittels unterwirft und den erhaltenen Alkohol der Formel

$$\begin{array}{c} Q & R^{\bullet} \\ \downarrow & \downarrow \\ HO \text{-}(CH_2)_{m} \text{-}C^{\bullet}\text{-}CH_2\text{-}N\text{-}T\text{-}Z} & (V^{\bullet}) \end{array}$$

in den Methansulfonatester der Formel

$$\begin{array}{c} \text{Q} \qquad \qquad \text{R}^{\bullet} \\ \text{CH}_{3}\text{SO}_{2}\text{-O-(CH}_{2})_{m} \stackrel{\text{C}^{\bullet}\text{-CH}_{2}\text{-N-T-Z}}{\text{Ar'}} \qquad \qquad \text{(VI^{\bullet})} \end{array}$$

überführt, der dann durch Behandlung mit einem Amin der Formel

in der Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben, die Verbindung der Formel (I*) ergibt.

9. Verbindung der Formel

15

25

30

40

45

$$E-(CH_2)_m$$
 $C-CH_2$
 NH
 Ar'
(II)

in der E eine Gruppe der folgenden Formel bedeutet

worin m, Q, Ar', Ar und X die in Anspruch 1 definierten Bedeutungen haben und R' Wasserstoff, eine Methylgruppe oder eine (CH₂)_AL* -Gruppe bedeutet, worin n die in Anspruch 1 definierte Bedeutung hat und L' Wasserstoff oder eine oeschützle Aminoprunop bedeutet.

- 10. Verbindungen der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, in der Z eine Phentylgruppe, eine Benzylgruppe, eine Benzylgruppe, eine Benzylgruppe oder eine Phentylithioalikylgruppe mit einer C₁-C₂-Alkylgruppe abdeutet, wobei diese Gruppen unsubstituiert oder durch ein Hallogen oder eine C₁-C₂-Alkoxygruppe mono- oder disubstituiert sein können.
- 35 11. Verbindungen der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin:
 - Ar eine ein- oder mehrfach durch Chlor- oder Fluoratome substituierte Phenylgruppe bedeutet und/oder
 - At' eine Phenylgruppe, die durch ein Chlor-oder Fluoratom mono-oder disubstituiert ist; eine Imidazolylgruppe oder eine Benzothenylgruppe, die durch ein Chloroder Fluoratom substituiert sind; oder eine durch ein Fluoratom substituierte Naphthylgruppe bedeutet.
 - 12. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wirkstoff eine Verbindung der Formel (f) oder (f*) nach einem der Ansprüche 1 bis 6 mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger vermischt.

Claims

- 50 Claims for the following Contracting States: AT, BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, LU, NL, PT, SE.
 - 1. Compounds of formula

$$\begin{array}{c} Q & R \\ N - (CH_2)_m - C - CH_2 - N - T - Z \\ Ar' \end{array}$$
 (I)

in which:

10

25

30

35

40

45

so

55

- m is equal to 2 or 3;

- Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with a halogen atom, with a C_1 - C_3 alkyl, with a trifluoromethyl, with an alkoxy in which the alkyl is a C_1 - C_3 group, with a hydroxyl or with a methylenedioxy, a thienyl, pytryl or imidazolyl group which is or is not substituted with a C_1 - C_3 alkyl;
- 16 Ar' represents a phenyl group, unsubstituted or mone- or disubstituted with a halogen atom, with a G₁-C₂ alkyl, with a Influoromethyl, with an alkoxy in which the alkyl is a C₁-C₂ group, with a hydroxyl or with a methylene-dioxy, a thienyl group; an imidazobly group or a benzothienyl group, each of which is unsubstituted or substituted with a halogen; a naphthyl group unsubstituted or substituted with a halogen; a biphenyl group; an indolyl unsubstituted or with a third program with a phenyl group; an indolyl unsubstituted or with a third program with a phenyl group;
- X represents an oxygen atom, a sulphur atom, an -NH- group, an -N-CO-Alk group or an -N-Alk group in which
 Alk is a C₁-C₂ alkyl group;
 - Q represents hydrogen, a C₁-C₄ alkyl group or an aminoalkyl group of formula -(CH₂)₄-Am', where q is 2 or 3 and Am' is a piperidino, 4-benzylpiperidino or dialkylamino group, it being possible for each alkyl to contain 1 to 4 earbon atoms;
 - R represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n-L group, where n is an integer from 2 to 6 and L is hydrogen
 or an amino group;
 - T represents a group chosen amongst

W being an oxygen or sulphur atom, and

Z represents either M or OM when T represents the:

or M when T represents the group

M represents hydrogen or a linear or branched C_1 – C_6 alkyl, an α -hydroxybenzyl, an α -alkylbenzyl or a phenylakyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms, unsubstituted, mono- or polysubstituted on the aromatic ring with a halogen, a hydroxyl, an alkony of 1 to 4 carbon atoms, an alkyl of 1 to 4 carbon atoms; a pyridylakyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a pyridylakyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a styryl, a 1-methyl-2-imidazolythicalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a styryl, a 1-methyl-2-imidazolythicalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a 1-oxophenyl-3-indan-2-yl; a phenyl group which is unsubstituted or substituted by one or more substitutents chosen amongst halo-gon, CN, OH, NH, NH-CO-NH, ND, CONH, CF, C_1 , C_1 , C_2 , alkyl, alknyl containing 2 to 10 carbon atoms;

alkynyl containing 2 to 10 carbon atoms, cycloalkyl containing 3 to 8 carbon atoms, bicycloalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, hydroxyalkyl containing 1 to 5 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 10 carbon atoms, alkoxyalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, alkoxyalkoxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkoxyalkoxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkynyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkynyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, cycloalkoxy containing 3 to 8 carbon atoms, alkylthio containing 1 to 10 carbon atoms, alkylthioalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, acylamino containing 1 to 7 carbon atoms, acylaminoalkyl containing 2 to 8 carbon atoms, acyloxy containing 1 to 6 carbon atoms, alkoxycarbonyl containing 2 to 5 carbon atoms, cycloalkoxycarbonyl containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylamino containing 2 to 4 carbon atoms, dialkylaminocarbonylamino containing 3 to 7 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylamino containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylaminoalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylaminoalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkoxycarbonylaminoalkyl containing 3 to 12 carbon atoms, cycloalkoxycarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, carbamoylalkyl containing 2 to 5 carbon atoms, alkylaminocarbonylalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, (1-pyrrolidono)carbonylmethyl, (1-piperidino)carbonylmethyl, (1-pipeddino)carbonylethyl, cycloalkylaminocarbonylalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkylaminocarbonylalkoxy containing 3 to 10 carbon atoms, dialkylaminocarbonylalkoxy containing 4 to 10 carbon atoms, (piperidinyl-1)carbonylmethoxy, cycloalkylaminocarbonylalkoxy containing 5 to 11 carbon atoms, (1-pyrrolidino)-carbonylamino, (1-piperidino)-carbonylamino, (1-pyrrolidino)-carbonylaminoethyl, (1-piperidino)-carbonylaminoethyl:

a benzoyl group or a phenylthicalityl group in which the alkyl is a $C_1 - C_2$ group, it being possible for said groups to be unsubstituted or mone- or disubstituted with a halogen or with a $C_1 - C_4$ alkoxy; a naphthyl or indenyl group, in which one or more bends may be hydrogenated, it being possible for said groups to be unsubstituted or mone- or polysubstituted with a halogen, an alkyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydoxyl, oxo, alkylcarbonylanino, alkoxyarbonyl, thisdyl group in which the alkyl is a $C_1 - C_4$ group;

a pyrrdyl, thiadiazolyl, indolyl, indazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, quinolyl, benzotriazolyl, branzolyl, benzotriazolyl, branzolyl, pyrimidinyl, pyrimidi

or one of their saits with inorganic or organic across or one of their quaternary ammonium saits formed with the nitrogen of the piperidine.

2. Compounds according to claim 1, in the optically pure form, of formula:

in which :

5

15

20

25

30

40

45

50

- *** denotes that the carbon atom thus marked has a determined (+) or (-) absolute configuration;
- m, Ar and Ar', X, Q, R, T and Z are as defined in claim 1.

or one of their salts with inorganic or organic acids or one of their ammonium salts formed with the nitrogen of the piperidine.

Compounds according to one of claims 1 or 2, characterised in that they are in the form of a quaternary ammium
 salt, the group of formula

being then represented by the group:

in which

5

10

15

20

30

an

45

50

55

- Q' represents a C1-C6 alkyl group or a benzyl group and
- A represents an anion chosen amongst chloride, bromide, iodide, acetate, methanesulphonate or paratoluenesulphonate.
- Compound according to claim 1, which is the N-[2-(3,4-Dichlorophenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)butyl]-2,4-dichlorobenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
- Compound according to claim 1, which is the N-[4-(N-4-Acetylanilino-1-piperidinyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)-butyl]-N-methylbenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
 - Compound according to claim 1, which is the N-[4-(4-(1-Methyl-2-imidazolyithio)-1-piperidinyl)-2-naphtylbutyl]-2,4-dimethoxybenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
 - 7. Process for the preparation of compounds of formula (I) according to claim 1, characterised in that

a) a free amine of formula:

in which m, Ar' and Q are as defined above in claim 1; \mathbb{R}^a represents hydrogen, a methyl group or a $(CH_2)_a$: \mathbb{L}^a group, where n is as defined above in claim 1 and \mathbb{L}^a is hydrogen or an amino group protected by an N-protecting group hydrolysable in an acidic medium; and E represents a hydroxy, methanesulphonyloxy, tetrahydro-2-pyranyloxy group, or a group:

where Ar and X are as defined in claim 1, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula:

in which Z is as defined in claim 1, when a compound of formula (I) where T is -CO- is to be prepared, or with an iso(thio)cyanate of formula:

$$W = C = N-Z \tag{III'}$$

in which W and Z are as defined in claim 1, when a compound of formula (I) where T is -C(W)-NH- is to be prepared,

to form the compound of formula:

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

$$\begin{array}{c} O & R^{\circ} \\ E-(CH_{2})_{m}-C-CH_{2}-N-T-Z \\ Ar' \end{array} \qquad (IV)$$

b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by acid hydrolysis, it alternatively being possible for the hydrolysis to take place in step (a) on the starting amine of formula (II), c) when E is a hydroxy group or a tetrahydropyranyloxy group which has been hydrolyzed, the N-substituted alkanolamine thereby obtained, of formula:

$$\begin{array}{c} \text{O} \quad \text{R}^{\circ} \\ \text{HO-(CH}_2)_{\text{m}} \text{-C-CH}_2\text{-N-T-Z} \\ \text{Ar'} \end{array} \tag{V}$$

is treated with methan esulphonyl chloride,

d) the mesylate thereby obtained in step (c), or directly at the end of step (a) when E is a methanesulfonyloxy group, of formula:

is reacted with a secondary amine of formula:

in which Ar and X are as defined in claim 1,

 e) the N-protecting groups, where appropriate, are removed and the product thereby obtained in step (d) or directly at the end of step (a) when E is a group

is optionally converted to one of its salts.

Stereoselective process for the preparation of optically pure compounds of formula (I*) according to claim 2, characterised in that a compound of formula:

$$\begin{array}{c|c} & H & \cdot & O \\ & & \uparrow & \uparrow & C^*-C^*H_2 \\ & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ & C_{H_3} & O & Ar' \end{array} \quad (XVII^*)$$

is treated in a solvent, in acidic medium, to yield the amino acid of formula:

$$\begin{array}{c} Q \\ \text{HO-C-(CH}_2)_{m-1}\text{--C--CH}_2\text{-NHR}^\circ & \text{(XVIII-)} \\ O & \text{Ar'} \end{array}$$

which is esterified in an alcohol AlkOH, in which Alk is an alkyl of 1 to 4 carbon atoms, in acidic medium, then the corresponding ester of formula:

Alko-C-(
$$CH_2$$
)_{m-1}- C^* - CH_2 - NHR° (XIX*)

in which Alk is as defined above; Q, Ar', and m are as defined in claim 1 and R° is as defined in claim 7, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula:

- or with an iso(thio)cvanate of formula:

Z and W being as defined in claim 1, the ester thus obtained of formula:

55

5

15

20

30

35

40

45

$$\begin{array}{ccc} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

is subjected to the action of a reducing agent and the corresponding alcohol of formula:

is converted into its methanesulphonate ester of formula:

which, by treatment with an amine of formula:

in which Ar and X are as defined in claim 1, gives the compound of formula (I*).

9. Compound of formula:

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

in which E represents the group of formula:

- m, Q, Ar', Ar and X are as defined in claim 1 and R° represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n·L° group where n is as defined in claim 1 and L° is hydrogen or a protected amino group.
- 10. Pharmaceutical composition containing as active principle a compound of formula (I) or (I*) according to one of

claims 1 or 2.

- Pharmaceutical composition according to claim 10, in the form of a dosage unit, in which the active principle is mixed with at least one pharmaceutical excipient.
- 12. Composition according to claim 11 containing from 2.5 to 1000 mg of active principle.
- 13. Compounds of formula (I) according to any one of claims 1 to 3, in which Z represents a phenyl group, a benzyl group in the ben
- 14. Compounds of formula (I) according to any one of claims 1 to 3, in which:
 - Ar represents a phenyl which is mono- or polysubstituted with a chlorine or fluorine atom, and/or
 - At represents a phenyl group which is mono- or disubstituted with a chlorine or fluorine atom, an imidazolyl
 group or a benzothienyl group substituted with a chlorine or fluorine atom, a naphthyl group substituted with
 a fluorine atom.
- 20 Claims for the following Contracting State : ES
 - 1. Process for the preparation of compounds of formula

25

30

35

40

45

50

55

15

$$Ar-X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ N-(CH_2)_m & C-CH_2-N-T-Z \\ Ar' & \end{array}\right)$$

in which:

- m is equal to 2 or 3;
 - Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with a halogen atom, with a C₁-C₃ allyl, with a trifluoromethyl, with a nalkoxy in which the allyl is a C₁-C₃ group, with a hydroxyl or with a methylenedicny; a thienyl, pyridy or imidazolyl group which is or is not substituted with a C₁-C₃ alkyl;
- Ar represents a phenyl group, unsubstituted or mono- or disubstituted with a halogen alorm, with a C₁-C₂ alkyl,
 with a trillucromethyl, with an alkoxy in which the alkyl is a C₁-C₂ group, with a hydroxyl or with a method dioxy; a thionyl group; an imidazolyl group or a benzothionyl group, each of which is unsubstituted or substituted with a halogen; a naphthyl group unsubstituted or substituted with a halogen; a biphenyl group; an indolyl unsubstituted or substituted on the nitrogen with a benzyl group;
- X represents an oxygen atom, a sulphur atom, an -NH- group, an -N-CO-Alk group or an -N-Alk group in which Alk is a C₁-C₂ alkyl group.
- Q represents hydrogen, a C₁-C₄ alkyl group or an aminoalkyl group of formula -(CH₂)_q-Am', where q is 2 or 3 and Am' is a pjeridino, 4-benzylpiperidino or dialkylamino group, it being possible for each alkyl to contain 1 to 4 carbon atoms;
 - R represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n-L group, where n is an integer from 2 to 6 and L is hydrogen
 or an amino group;
- T represents a group chosen amongst



W being an oxygen or sulphur atom, and

Z represents either M or OM when T represents the:

or M when T represents the group

15

20

25

30

5

10

M represents hydrogen or a linear or branched C₁-C₆ alkyl; an α-hydroxybenzyl, an α-alkylbenzyl or a phenylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms, unsubstituted, mono- or polysubstituted on the aromatic ring with a halogen, a hydroxyl, an alkoxy of 1 to 4 carbon atoms, an alkyl of 1 to 4 carbon atoms; a pyridylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a naphthylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a pyridylthioalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a styryl; a 1-methyl-2-imidazolytthioalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a 1-oxophenyl-3-indan-2-vl; a phenyl group which is unsubstituted or substituted by one or more substituents chosen amongst halogen, CN, OH, NH2, NH-CO-NH2, NO2, CONH2, CF3, C1-C10 alkyl, alkenyl containing 2 to 10 carbon atoms, alkynyl containing 2 to 10 carbon atoms, cycloalkyl containing 3 to 8 carbon atoms, bicycloalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, hydroxyalkyl containing 1 to 5 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 10 carbon atoms, alkoxyalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, alkoxyalkoxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkoxyalkoxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkynyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkynyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, cycloalkoxy containing 3 to 8 carbon atoms, alkylthio containing 1 to 10 carbon atoms, alkylthioalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, acylamino containing 1 to 7 carbon atoms, acylaminoalkyl containing 2 to 8 carbon atoms, acyloxy containing 1 to 6 carbon atoms, alkoxycarbonyl containing 2 to 5 carbon atoms, cycloalkoxycarbonyl containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylamino containing 2 to 4 carbon atoms, dialkylaminocarbonylamino containing 3 to 7 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylamino containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylaminoalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylaminoalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkoxycarbonylaminoalkyl containing 3 to 12 carbon atoms, cycloalkoxycarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, carbamoylalkyl containing 2 to 5 carbon atoms, alkylaminocarbonylalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, (1-pyrrolidono)carbonylmethyl, (1-piperidino)carbonylmethyl, (1-piperidino)carbonylethyl, cycloalkylaminocarbonylalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkylaminocarbonylalkoxy containing 3 to 10 carbon atoms, dialkylaminocarbonylalkoxy containing 4 to 10 carbon atoms, (piperidinyl-1)carbonylmethoxy, cycloalkylaminocarbonylalkoxy containing 5 to 11 carbon atoms, (1-pyrrolidino)-carbonylamino, (1-piperidino)-carbonylamino, (1-pyrrolidino)-carbonylaminoethyl, (1-pip-

40

eridino)-carbonylaminoethyt;
a benzoyl group o raphemythioa klyl group in which the alkyl is a C₁-C₃ group, it being possible for said groups to be unsubstituted or mono- or disubstituted with a halogen or with a C₁-C₄ alkoxy; a naphthyl or indenyl group, in which one or more bonds may be hydrogenated, it being possible for said groups to be unsubstituted or mono- or polysubstituted with a halogen, an alkyl, phenyl, cyano, hydroxyalkyl, hydxyl, oxo, alkylcarbonylamino, alkoxycarbonyl, thioalkyl group in which the alkyl is a C₁-C₂ group;

50

a pyridyl, ihiadiazolyl, indolyl, indazolyl, imidazolyl, benzimidazolyl, quinolyl, benzotriazolyl, pyriodyl, pyriodyl, pyriodyl, pyriodylyl, pyriodyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodylyl, pyriodyl, p

55

or one of their salts with inorganic or organic acids or one of their quaternary ammonium salts formed with the nitrogen of the piperidine, characterised in that

5

10

15

25

30

35

40

45

50

55

a) a free amine of formula:

Q R° E-(CH₂)_m-C-CH₂-NH Ar' (II

in which m, Af and 0 are as defined above, the represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n-tⁿ group, where n is as defined above in claim 1 and t.ⁿ is hydrogen or an amino group protected by an P-ortecting group hydrolysable in an acticl medium; and E represents a hydroxy, methanesulphonyloxy, tetrahydro-2-pyrandoxy oroup, or a group.

where Ar and X are as defined above, is treated

- either with a functional derivative of an acid of formula:

in which Z is as defined above, when a compound of formula (I) where T is -CO- is to be prepared, or with an iso(thio)cyanate of formula:

$$W = C = N-Z$$
 (III')

in which W and Z are as defined above, when a compound of formula (I) where T is -C(W)-NH- is to be prepared,

to form the compound of formula:

$$E-(CH_2)_m$$
 $C-CH_2-N-T-Z$
 (IV)

b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by acid hydrolysis, it alternatively being possible for the hydrolysis to take place in step (a) on the starting armies of formula (II), c) when E is a hydroxy group or a tetrahydropyranyloxy group which has been hydrolyzed, the N-substituted alkanolamine theraby obtained, of formula:

$$\begin{array}{c} \text{O} \quad \text{R}^{\circ} \\ \text{HO-(CH}_2)_{\text{m}} \text{-C-CH}_2\text{-N-T-Z} \\ \text{Ar'} \end{array} \tag{V}$$

is treated with methanesulphonyl chloride.

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

d) the mesylate thereby obtained in step (c), or directly at the end of step (a) when E is a methanesulfonyloxy group, of formula:

is reacted with a secondary amine of formula:

in which Ar and X are as defined above,

 e) the N-protecting groups, where appropriate, are removed and the product thereby obtained in step (d) or directly at the end of step (a) when E is a group

is optionally converted to one of its salts.

2. Stereoselective process for the preparation of optically pure compounds of formula (I*)

$$\begin{array}{c|c} Q & R \\ \text{Ar-X-} & CH_2)_m - \overset{\bullet}{C^*-CH_2-N-T-Z} & (I^*) \\ & & \text{Ar'} \end{array}$$

in which :

- *** denotes that the carbon atom thus marked has a determined (+) or (-) absolute configuration;
- m, Ar and Ar', X, Q, R, T and Z are as defined in claim 1;

or one of their salts with inorganic or organic acids or one of their ammonium salts formed with the nitrogen of the piperidine.

characterised in that a compound of formula:

$$\begin{array}{c|c} & \mathsf{H} & \mathsf{H} & \mathsf{O} \\ & \mathsf{C}^{\bullet} - \mathsf{N} - \mathsf{C} - (\mathsf{CH}_2)_{m-1} - \mathsf{C} - \mathsf{CH}_2 - \mathsf{N} + \mathsf{HR}^{\circ} \\ & \mathsf{CH}_3 & \mathsf{O} & \mathsf{Ar'} \end{array} \quad (XVII^{\bullet})$$

in which Ar' and R^o and m are as defined in claim 1, is treated in a solvent, in acidic medium, to yield the amino acid of formula:

HO-C-(
$$CH_2$$
)_{m-1}- C^* - CH_2 - NHR° (XVIII*)

which is esterified in an alcohol AlkOH, in which Alk is an alkyl of 1 to 4 carbon atoms, in acidic medium, then the corresponding ester of formula:

in which Alk is as defined above, Q. Ar', Ro and m are as defined in claim 1, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula:

· or with an iso(thio)cyanate of formula:

5

10

15

20

25

30

ΔN

55

Z and W being as defined in claim 1, the ester thus obtained of formula:

is subjected to the action of a reducing agent and the corresponding alcohol of formula:

is converted into its methanesulphonate ester of formula:

5

10

15

20

25

35

45

55

which, by treatment with an amine of formula:

in which Ar and X are as defined in claim 1, gives the compound of formula (I*); and the resulting compound of formula (I*) is optionally converted into one of its salts.

3. Process according to one of claims 1 or 2, characterised in that the conversion step of compounds of formula (i) or formula (i') into their quaternary ammium salts consists in reacting the free bases of compounds (i) or (i'), in which the other amino functions optionally present are N-protected by a customary N-protecting group, with an excess of alkylating agent of formula:

in which A represents a leaving group and is such as defined hereinafter and the reaction mixture is heated in a obvent, for example chosen amongst dichloromethane, chloroform, acetone or acetonitrile, at a temperature between room temperature and reflux for one to several hours to obtain, after treatment according to the customary methods and after deprotection if necessary, a mixture of axial and equatorial conformers of the quatemary ammonium salts of the compounds of formula (f) in which the group

50 is represented by the group:

in which

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Q' represents a C1-C6 alkyl group or a benzyl group and

- A represents an anion chosen amongst chloride, bromide, iodide, acetate, methanesulphonate or paratoluenesulphonate.
- 4. Process according to claim 1, characterised in that a compound of formula (II) in which:

E = THP-O: m = 2:

Ar' = 3,4-diclorophenyl;

 $R^{\circ} = CH_{\circ}$ and Q = H:

is reacted with a compound of formula (III) in which Z = phenyl and in that step d) uses an amine of formula (VII) in which Ar-X is the acetylanilino group to form the compound:

N-[4-(N'-4-Acetylanilino-1-piperidinyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)-butyl]-N-methylbenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.

5. Process according to claim 1, characterised in that a compound of formula (II) in which:

E = THP-O: m = 2: Ar' = naphthyl:

 $B^{\circ} = H \text{ and } O = H$

is reacted with a compound of formula (III) in which Z = 2.4-dimethoxyphenyl and in that step d) uses an amine of formula (VII) in which Ar-X is the 1-methyl-2-imidazolylthio group to form the compound: N-[4-(4-(1-Methyl-2-imidazolylthio)-1-piperidinyl)-2-naphtylbutyl]-2,4-dimethoxybenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.

6. Process according to claim 1, characterised in that a compound of formula (II) in which:

E = THP-O: m = 2:

Ar' = 3.4-dichlorophenyl:

 $R^{\circ} = H \text{ and } Q = H$:

is reacted with a compound of formula (III) in which Z = 2,4-dichlorophenyl and in that step d) uses an amine of formula (VII) in which Ar-X is the 2-pyridylthio group to form the compound: N-[2-(3,4-Dichlorophenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)butyl]-2,4-dichlorobenzamide or one of its pharma-

ceutically acceptable salts.

7. Process for obtaining compounds of formula:

in which E represents the group of formula:

in which m, Q, Ar', Ar and X are as defined in claim 1 and R° represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_a-L° group where n is as defined above in claim 1 and Lo is hydrogen or a protected amino group; characterised in that it consists in reducing the nitrile of formula:

in which m. E. Q and Ar' are as defined above and in optionally sujecting the resulting amine to an alkylation.

- 8. Process according to claim 1 or 3, characterised in that in step a), a compound of formula (II) in which E, m, Q, Ar' and R³ are as defined in claim 1 is reacted with a compound of formula (III) or (III') in which Z represents a phenyl group, a benzyl group, a benzyl group, a benzyl group, a benzyl group, a phenylthosalkyl group in which the alkyl is a C₁-C₃ group, said groups being unsubstituted, mono- or disubstituted with a halogen or with a C₁-C₄ alkoxy, to obtain a compound of formula II) in which Z is as defined above.
- 9. Stereoselective process according to claim 2 or 3, characterised in that step a) uses a compound of formula (III) or (IIII) in which Z represents a phenyl group, a benzyl group, a benzyl group, a phenylthioalkyl group in which the alkyl is a C₁-C₃ group, said groups being unsubstituted, mono-or disubstituted with a halogen or with a C₁-C₄ alkoxy, to obtain a compound of formula (IV) in which Z is as defined above.
- 10. Process according to claim 1 or 3, characterised in that the Ar group of the compounds of formula (II) or (VII) represents a phenyl which is mono- or polysubstituted with a chlorine or fluorine atom, and/or the Ar group of the compound of formula (II) represents a phenyl group which is mono- or disubstituted with a chlorine or fluorine atom, an imidazolyl group or a benzothienyl group substituted with a chlorine or fluorine atom; a naphthyl group substituted with a thiorine atom.
- 11. Stereoselective process according to claim 2 or 3, characterised in that the Ar group of the compound (XVII¹) represents a phenyl group which is mone- or disubstituted with a chlorine or fluorine atom, an imidazely large or a benzothienyl group substituted with a chlorine or fluorine atom, an aphithyl group substituted with a fluorine atom and/or the Ar group of the compound (VII) a phenyl which is mone- or polysubstituted with a chlorine or fluorine atom.
- 12. Process for the preparation of a pharmaceutical composition, characterised in that a compound of formula (I) or (I') prepared by the process according to any one of claims 1 to 6, is mixed as the active principle with a pharmaceutically acceptable vehicle.

Claims for the following Contracting State: GR

1. Compounds of formula

5

10

15

20

25

$$Ar-X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ N - (CH_2)_m - C - CH_2 - N - T - Z \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

$$Ar - X - \left(\begin{array}{c} Q & R \\ I & I \\ Ar - I \end{array} \right)$$

in which:

50

- m is equal to 2 or 3;
 - Ar represents a phenyl, unsubstituted or substituted one or more times with a halogen atom, with a C_1 - C_3 alkyl, with a trifluoromethyl, with an alkoxy in which the alkyl is a C_1 - C_3 group, with a hydroxyl or with a methylenedioxy; a thionyl, byrdyl or imidazolyl group which is or is not substituted with a C_1 - C_3 alkyl;
- Ar' represents a phenyl group, unsubstituted or mono- or disubstituted with a halogen atom, with a C₁-C₃ alkyl, with a trifluoromethyl, with an alkoxy in which the alkyl is a C₁-C₃ group, with a hydroxyl or with a methylene-

dioxy; a thienyl group, an imidazolyl group or a benzothienyl group, each of which is unsubstituted or substituted with a haiogen; a naphthyl group unsubstituted or substituted with a haiogen; a biphenyl group; an indolyl unsubstituted or substituted with a haiogen; a biphenyl group; an indolyl unsubstituted or substituted on the nitrogen with a benzyl group;

- X represents an oxygen atom, a sulphur atom, an -NH- group, an -N-CO-Alk group or an -N-Alk group in which Alk is a C₁-C₂ alkyl group;
 - Q represents hydrogen, a C₁-C₄ alkyl group or an aminoalkyl group of formula -{CH₂)_q-Am', where q is 2 or 3 and Am' is a piperidino, 4-benzylpiperidino or dialkylamino group, it being possible for each alkyl to contain 1 to 4 carbon atoms:
 - Firepresents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n-L group, where n is an integer from 2 to 6 and L is hydrogen
 or an amino group.
 - T represents a group chosen amongst

5

10

15

20

25

35

50

55

- W being an oxygen or sulphur atom, and
- Z represents either M or OM when T represents the:

or M when T represents the group

M represents hydrogen or a linear or branched C1-C6 alkyl; an α-hydroxybenzyl, an α-alkylbenzyl or a phenylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms, unsubstituted, mono- or polysubstituted on the aromatic ring with a halogen, a hydroxyl, an alkoxy of 1 to 4 carbon atoms, an alkyl of 1 to 4 carbon atoms; a pyridylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a naphthylalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a pyridylthioalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a styryl; a 1-methyl-2-imidazolylthioalkyl in which the alkyl group contains 1 to 3 carbon atoms; a 1-oxophenyl-3-indan-2-yl; a phenyl group which is unsubstituted or substituted by one or more substituents chosen amongst halogen, CN, OH, NH₂, NH-CO-NH₂, NO₂, CONH₂, CF₃, C₁-C₁₀ alkyl, alkenyl containing 2 to 10 carbon atoms, alkynyl containing 2 to 10 carbon atoms, cycloalkyl containing 3 to 8 carbon atoms, bicycloalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, hydroxyalkyl containing 1 to 5 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 10 carbon atoms, alkoxyalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, alkoxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkoxyalkoxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkenyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, alkynyloxy containing 2 to 10 carbon atoms, alkynyloxyalkyl containing 3 to 10 carbon atoms, cycloalkoxy containing 3 to 8 carbon atoms, alkylthio containing 1 to 10 carbon atoms, alkylthioalkyl containing 2 to 10 carbon atoms, acylamino containing 1 to 7 carbon atoms, acylaminoalkyl containing 2 to 8 carbon atoms, acyloxy containing 1 to 6 carbon atoms, alkoxycarbonyl containing 2 to 5 carbon atoms, cycloalkoxycarbonyl containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylamino containing 2 to 4 carbon atoms, dialkylaminocarbonylamino containing 3 to 7 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylamino containing 4 to 8 carbon atoms, alkylaminocarbonylaminoalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylaminoalkyl containing 4 to 11 carbon atoms, cycloalkylaminocarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkoxycarbonylaminoalkyl containing 3 to 12 carbon atoms, cycloalkoxycarbonylaminoalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, carbamoylalkyl containing 2 to 5 carbon atoms, alkylaminocarbonylalkyl containing 3 to 9 carbon atoms, dialkylaminocarbonylatkyl containing 4 to 11 carbon atoms. (1-pyrrolidono)carbonylmethyl. (1-piperidino)carbonylmethyl, (1-piperidino)carbonylethyl, cycloalkylaminocarbonylalkyl containing 5 to 12 carbon atoms, alkylami-

nocarborylalkoxy containing 3 to 10 carbon atoms, dialhylaminocarborylalkoxy containing 4 to 10 carbon atoms, (piperfully-1)-tarborylamithoxy, cycloalhylaminocarborylatkoxy containing 5 to 11 carbon atoms, (1-pyrrolidino)-carborylamino, (1-piperidino)-carborylamino, (1-pyrrolidino)-carborylaminoethyl, (1-piperidino)-carborylaminoethyl, (1-piperidino)-carborylami

a benzoyl group or a phenylthioalikyl group in which the alkyl is a C_1 - C_3 group, it being possible for said group to be unsubstituted or mone or disubstituted with a halogen or with a C_1 - C_2 alkoxy; a naphthyl or indenyl group, in which one or more bonds may be hydrogenated, it being possible for said groups to be unsubstituted or mone- or polysubstituted with a halogen, an alkyl, phenyl, cyano, hydroxyalikyl, hydoxyl, oxo, alk/vlazhovlamino, alkoxycarbovt, thioalkyl or quo in which halkyl is a C_1 - C_2 croup:

ook, any-sacony yarint, a kanky-sacony, indexing valory in them to war in its a cryo_g young a pyridyl, linddazolyl, inddazolyl, indiazolyl, isoquinolyl, benzotazolyl, quinolyl, benzotairzolyl, pyrazivyl, pyrazi

or one of their salts with inorganic or organic acids or one of their quaternary ammonium salts formed with the nitrogen of the piperidine.

2. Compounds according to claim 1, in the optically pure form, of formula:

in which :

5

10

20

25

35

45

50

55

- "*" denotes that the carbon atom thus marked has a determined (+) or (-) absolute configuration;
- m, Ar and Ar', X, Q, R, T and Z are as defined in claim 1.

or one of their salts with inorganic or organic acids or one of their ammonium salts formed with the nitrogen of the piperidine.

Compounds according to one of claims 1 or 2, characterised in that they are in the form of a quaternary ammium salt, the group of formula

being then represented by the group:

in which

- Q' represents a C1-C6 alkyl group or a benzyl group and
- A represents an anion chosen amongst chloride, bromide, iodide, acetate, methanesulphonate or paratoluenesulphonate.
- Compound according to claim 1, which is the N-[2-(9,4-Dichlorophenyl)-4-(4-(2-pyridylthio)-1-piperidinyl)butyl]-2.4-dichlorobenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
 - Compound according to claim 1, which is the N-[4-(N'-4-Acetylanilino-1-piperidinyl)-2-(3,4-dichlorophenyl)-butyl]-N-methylbenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
 - Compound according to claim 1, which is the N-[4-(4-(1-Methyl-2-imidazolythio)-1-piperidinyl)-2-naphtylbutylj-2,4-dimethoxybenzamide or one of its pharmaceutically acceptable salts.
 - 7. Process for the preparation of compounds of formula (I) according to claim 1, characterised in that

a) a free amine of formula:

10

20

25

35

50

55

$$E-(CH2)m -C-CH2-NH (II)$$

in which m, A' and Q are as defined above in claim 1; R' represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_a. L' group, where n is as defined above in claim 1 and L' is hydrogen or an amino group protected by an N-protecting group hydrolysable in an acidic medium; and E represents a hydroxy, methanesulphonyloxy, tetrahydro-2-pyranyloxy group, or a group:

where Ar and X are as defined in claim 1, is treated

either with a functional derivative of an acid of formula:

in which Z is as defined in claim 1, when a compound of formula (I) where T is -CO- is to be prepared, or with an iso(thio)cvanate of formula:

$$W = C = N-Z$$
 (III')

in which W and Z are as defined in claim 1, when a compound of formula (I) where T is -C(W)-NH- is to be prepared,

to form the compound of formula:

$$E-(CH_2)_m-C-CH_2-N-T-Z$$

$$Ar'$$
(IV)

b) then, when E represents tetrahydropyranyloxy, the tetrahydropyranyl group is removed by acid hydrolysis, it alternatively being possible for the hydrolysis to take place in step (a) on the starting amine of formula (III), c) when E is a hydroxy group or a tetrahydropyranyloxy group which has been hydrolyzed, the N-substituted alkanolamine thereby obtained, of formula:

$$\begin{array}{c} \rho \quad R^{\circ} \\ \text{HO-(CH}_2)_{m} - \text{C-CH}_2 - \text{N-T-Z} \\ \text{Ar'} \end{array} \tag{V}$$

is treated with methanesulphonyl chloride,

d) the mesylate thereby obtained in step (c), or directly at the end of step (a) when E is a methanesulfonyloxy group, of formula:

is reacted with a secondary amine of formula:

in which Ar and X are as defined in claim 1, e) the N-protecting groups, where appropriate, are removed and the product thereby obtained in step (d) or directly at the end of step (a) when E is a group

is optionally converted to one of its salts.

Stereoselective process for the preparation of optically pure compounds of formula (1*) according to claim 2, characterised in that a compound of formula:

55

5

10

15

20

25

35

40

45

is treated in a solvent, in acidic medium, to yield the amino acid of formula:

$$\begin{array}{c} \mathbf{Q} \\ \text{HO-C-(CH}_2)_{\mathbf{m-1}} - \mathbf{C^*-CH}_2 - \mathbf{NHR^*} \\ \mathbf{Q} \\ \mathbf{Ar'} \end{array} \qquad (\mathbf{XVIII^*})$$

which is esterified in an alcohol AlkOH, in which Alk is an alkyl of 1 to 4 carbon atoms, in acidic medium, then the corresponding ester of formula:

in which Alk is as defined above; Q, Ar', and m are as defined in claim 1 and R° is as defined in claim 7, is treated

- either with a functional derivative of an acid of formula:

or with an iso(thio)cyanate of formula;

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Z and W being as defined in claim 1, the ester thus obtained of formula:

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ \text{Alko-C-(CH}_2)_{m-1} & \text{-C^{\bullet}-CH}_2 - \text{N-T-Z} \\ Q & \text{Ar'} \end{array}$$

is subjected to the action of a reducing agent and the corresponding alcohol of formula:

$$\begin{array}{ccc} & & & R^{\circ} \\ & & & \\ \text{HO-(CH}_2)_{m} & & & \\ & & & \\ & & A^{r'} \end{array}$$

is converted into its methanesulphonate ester of formula:

which, by treatment with an amine of formula:

in which Ar and X are as defined in claim 1, gives the compound of formula (I*).

9. Compound of formula:

10

15

25

30

an.

45

50

55

in which E represents the group of formula:

- m, Q, At', Ar and X are as defined in claim 1 and R° represents hydrogen, a methyl group or a (CH₂)_n-L° group where n is as defined in claim 1 and L° is hydrogen or a protected amino group.
- 10. Compounds of formula (I) according to any one of claims 1 to 3, in which Z represents a phenyl group, a benzyl group, a benzyl group, a phenylthioalkyl group in which the alkyl is a C₁-C₃ group, said groups being unsubstituted, mon-o- or disubstituted with a halogen or with a C₁-C₃ alkoxy.
- 11. Compounds of formula (I) according to any one of claims 1 to 3, in which:
 - Ar represents a phenyl which is mono- or polysubstituted with a chlorine or fluorine atom, and/or
 - Ar represents a phenyl group which is mono- or disubstituted with a chlorine or fluorine atom; an imidazolyl
 group or a benzothienyl group substituted with a chlorine or fluorine atom; a naphthyl group substituted with
 a fluorine atom.
- 12. Process for the preparation of a pharmaceutical composition, characterised in that a compound of formula (I) or (I*) according to any one of claims 1 to 6, is mixed as the active principie with a pharmaceutically acceptable vehicle.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

·
☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
\square lines or marks on original document
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
Потнер

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.